F FENT COOPERATION TREATY

From the INTER: .ATIONAL BUREAU

PCT

NOTIFICATION OF ELECTION

(PCT Rule 61.2)

rom the INTER: ATIONAL BUNEA

То:

United States Patent and Trademark

Office (Box PCT)

Crystal Plaza 2 Washington, DC 20231

ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE

Date of mailing (day/month/year)
19 May 1999 (19.05.99)

in its capacity as elected Office

International application No.

PCT/EP98/06159

Applicant's or agent's file reference 51536AWOM1XX00-P

International filing date (day/month/year)

29 September 1998 (29.09.98)

Priority date (day/month/year)

01 October 1997 (01.10.97)

Applicant

· 1

STEINMEYER, Andreas et al

	X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on:
	19 March 1999 (19.03.99)
	in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:
2.	The election X was
	was not
	made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b).

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

C. Cupello

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

	e.	4 4 4			
*					
					b
		+ (ne - · ·	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
.*				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts 51536AW0M1XX00-P	ie Übermittlung des internationalen Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit nder Punkt 5		
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatur	n	(Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)
PCT/EP 98/06159	(Tag/Monat/Jahr) 29/09/1998		01/10/1997
Anmelder SCHERING AKTIENGESELLSCHAF	Γet al.		
Dieser internationale Recherchenbericht wurd Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem In Dieser internationale Recherchenbericht umfa	ternationalen Büro übermittelt.	erchenbehörde e Blätter.	rstellt und wird dem Anmelder gemäß
		genannten Unter	lagen zum Stand der Technik bei.
1. Bestimmte Ansprüche haben si	ch als nichtrecherchierbar en	wiesen (siehe Fe	ld I).
2. Mangelnde Einheitlichkeit der E	rfindung(siehe Feld II).		
In der internationalen Anmeldung Recherche wurde auf der Grundla			iinosäuresequenz offenbart; die internationale
	usammen mit der internationale		
das vo	om Anmelder getrennt von der i		
_	Offenbarungsgehalt der inter	beigefügt war, da rnationalen Anme	aß der Inhalt des Protokolls nicht über den Idung in der eingereichten Fassung hinausgeht.
das v	on der Internationalen Recherc	henbehörde in di	e ordnungsgemäße Form übertragen wurde.
4. Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfind	lung		
. 😕	ler vom Anmelder eingereichte		
wurde	e der Wortlaut von der Behörde	wie folgt festgese	tzt.
5. Hinsichtlich der Zusammenfassung			
	ler vom Anmelder eingereichte	-	_
festge	esetzt. Der Anmelder kann der l	nternationalen Re	ngegebenen Fassung von dieser Behörde . scherchenbehörde innerhalb eines Monats nach cherchenberichts eine Stellungnahme vorlegen.
6. Folgende Abbildung der Zeichnungen is		veröffentlichen:	
	om Anmelder vorgeschlagen		keine der Abb.
	ler Anmelder selbst keine Abbild		
well d	liese Abbildung die Erfindung be	saaei kennzeichn	ы.
			•

.

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

		 Ц
A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUN	GENSTANDES	

EP 98/06159

A. KLAS	SIFIZIERUNG DES	ANMELDUN	GEN	ISTANDES
IPK 6	C07C401	/00 A	61K31/	59

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 6 C07C

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

C. /	ALS WESENT	LICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO 97 00242 A (SCHERING AG) 3. Januar 1997 in der Anmeldung erwähnt	12,13
Α	siehe Beispiel 43c siehe Ansprüche 1-3,5-7	1-4,6-8, 10,11
Α ,	WO 87 00834 A (LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS LTD) 12. Februar 1987 in der Anmeldung erwähnt siehe Ansprüche 1-5,8,10-14	1,4,6-8
A .	WO 89 10351 A (LEO PHARMACEUTICAL PODUCTS LTD) 2. November 1989 siehe Tabelle 2, Verbindung 34; Ansprüche 1, 4-8	1,7-9

Weitere Veröffentlichungen sind der i	Fortsetzung von Feld C zu	X	Siehe Anhang Patentfamilie
entnehmen			

- Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :
- "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie
- ausgeführt) Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,
- eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- Veröffentlichung von besonderer Bedeufung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
- "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

10. Februar 1999

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2

NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

18/02/1999

Bevollmächtigter Bediensteter

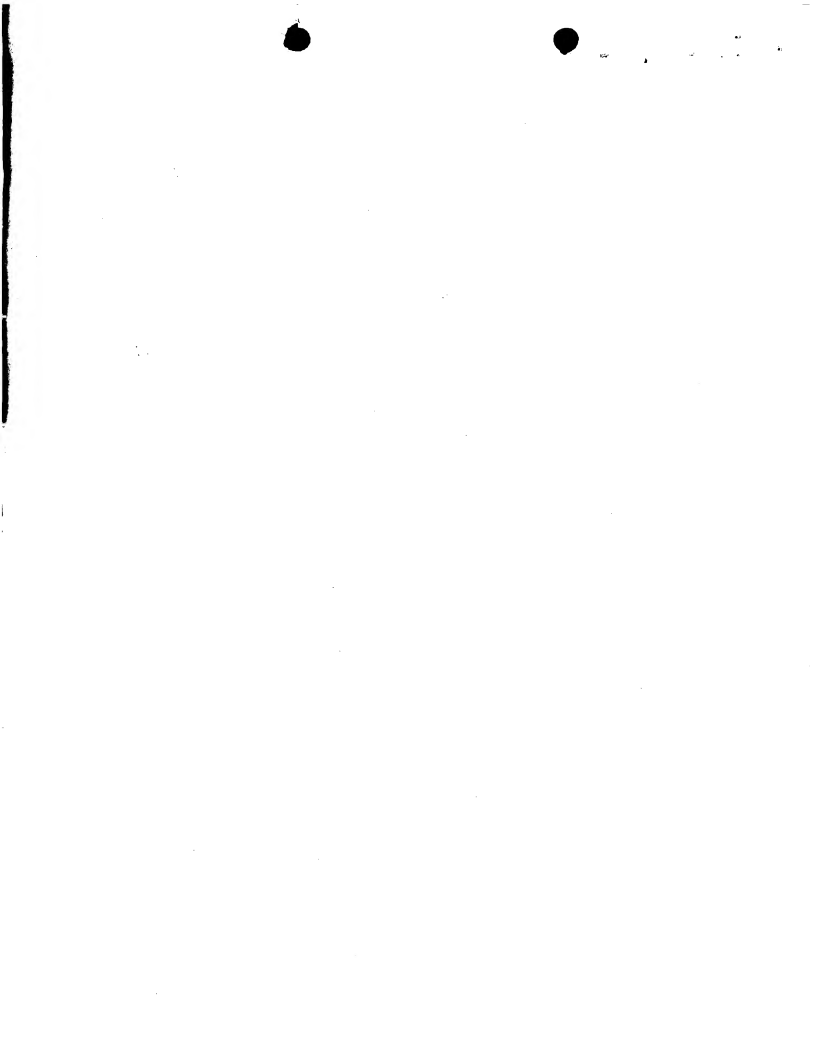
Van Amsterdam, L



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Int. Ional Application No PCT/EP 98/06159

A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER C07C401/00 A61K31/59								
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC									
B. FIELDS	SEARCHED								
Minimum do IPC 6	cumentation searched (classification system followed by classification ${\tt C07C}$	n symbols)							
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the extent that su	ich documents are included in the fields se	arched .						
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data bas	e and, where practical, search terms used							
			1						
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT								
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	vant passages	Relevant to claim No.						
x	WO 97 00242 A (SCHERING AG) 3 Jan cited in the application see example 43c	uary 1997	12,13						
Α ·	see claims 1-3,5-7	1-4,6-8, 10,11							
А	WO 87 00834 A (LEO PHARMACEUTICAL LTD) 12 February 1987 cited in the application see claims 1-5,8,10-14	1,4,6-8							
Α	WO 89 10351 A (LEO PHARMACEUTICAL LTD) 2 November 1989		1,7-9						
	see table 2, compound 34; c 1, 4-8 	laims	·						
Funt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.						
' Special ca	stegories of cited documents :	"T" later document published after the inte	mational filling date						
consid	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention	the application but						
filing o	"E" earlier document but published on or after the International filling date "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone which is cited to establish the publication date of another								
citation	n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	"Y" document of particular relevance; the c cannot be considered to involve an in- document is combined with one or mo ments, such combination being obvious	ventive step when the ore other such docu-						
"P" docume later ti	ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed	in the art. "&" document member of the same patent	family						
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	arch report						
	0 February 1999	18/02/1999							
Name and	mailing addrese of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Authorized officer							
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Van Amsterdam, L							



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Inte Ional Application No PC 1/EP 98/06159

		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		, , , , , ,	
Patent document cited in search repo	rt .	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 9700242	Α	03-01-1997	AU	5693096 A	15-01-1997
			CA	2224440 A	03-01-1997
			CZ	9704031 A	15-07-1998
			EP	0832063 A	01-04-1998
			HU	9801059 A	28-08-1998
			NO	975852 A	16-02-1998
WO 8700834	Α	12-02-1987	AU	603340 B	15-11-1990
			AU	6196186 A	05-03-1987
			CA	1307288 A	08-09-1992
			DK	142987 A	20-03-1987
			EP	0227826 A	08-07-1987
			GR	862029 A	24-12-1986
			HK	63492 A	28-08-1992
			Ι·E	58545 B	06-10-1993
			JP	7100685 B	01-11-1995
			JP	63500661 T	10-03-1988
			KR	9410767 B	11-11-1994
			PT	83119 B	30-03-1989
			US	4866048 A .	12-09-1989
WO 8910351	Α	02-11-1989	AU	614372 B	29-08-1991
			AU	3544389 A	24-11-1989
			DE	68907483 T	21-10-1993
			DK	242690 A	08-10-1990
			EP	0412110 A	13-02-1991
			IE	62065 B	14-12-1994
			JP	2711161 B	10-02-1998
			JP	3504377 T	26-09-1991
			บร	5206229 A	27-04-1993

Translation

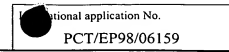
INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference 51536AWOM1XX00-P	FOR FURTHER ACTION		cation of Transmittal of International Examination Report (Form PCT/IPEA/416)					
International application No.	International filing date (day/n	nonth/year)	Priority date (day/month/year)					
PCT/EP98/06159	29 September 1998 (2	9.09.98)	01 October 1997 (01.10.97)					
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC C07C 401/00								
Applicant	CHERING AKTIENGESI	ELLSCHAF	T					
This international preliminary exa Authority and is transmitted to the a	mination report has been preppplicant according to Article 36	pared by this	International Preliminary Examining					
2. This REPORT consists of a total of	sheets, including	ng this cover s	heet.					
been amended and are the b	nied by ANNEXES, i.e., sheets asis for this report and/or sheets 607 of the Administrative Instr	containing re	ion, claims and/or drawings which have ectifications made before this Authority the PCT).					
These annexes consist of a t	otal of <u>17</u> sheets.							
3. This report contains indications rela	ting to the following items:							
I Basis of the report								
II Priority								
III Non-establishmen	t of opinion with regard to nove	lty, inventive	step and industrial applicability					
IV Lack of unity of ir	ivention							
V Reasoned stateme citations and expla	nt under Article 35(2) with rega anations supporting such stateme	rd to novelty, ent	inventive step or industrial applicability;					
VI Certain documents	s cited							
VII Certain defects in	the international application							
_	ns on the international applicati	on	,					
		£1:-	of this remove					
Date of submission of the demand	Date o	of completion (-					
19 March 1999 (19.0)	3.99)	19 J	anuary 2000 (19.01.2000)					
Name and mailing address of the IPEA/EP	Autho	Authorized officer						
Facsimile No.	 Telepi	Telephone No.						



INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

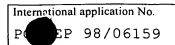


I. Basis of the	I. Basis of the report							
1. This report has been drawn on the basis of (Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):								
	the international	application a	s originally filed.					
	the description,	pages	-3,7-11,16-111	, as originally filed,				
		pages		, filed with the demand,				
		pages	4-6,12-15	_, filed with the letter of	03 December 1999 (03.12.1999),			
-		pages		_, filed with the letter of				
	the claims,	Nos		, as originally filed,				
	the claims,			, as amended under Articl	le 19,			
				, filed with the demand,				
			•		03 December 1999 (03.12.1999)			
	the drawings,	sheets/fig	1/1	, as originally filed,				
	3 /			, filed with the demand,				
					,			
		sheets/fig _		, filed with the letter of	·			
2. The amend	lments have result	ed in the can	cellation of:					
	the description,	pages						
	the claims,							
	ŕ							
				•				
				mendments had not been mad ne Supplemental Box (Rule 7	de, since they have been considered 70.2(c)).			
10 g	o beyond the discr	osure as med	, as maleated in a	ie Supplememai Box (itale)	, 5.2(6)).			
4. Additional	observations, if n	ecessary:						
				(2)A (4) (7)				
				•				

e de la companya della companya della companya de la companya della companya dell

INTERNATIONAL PRELI

RY EXAMINATION REPORT



 Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement

. Statement	•		
Novelty (N)	Claims	2-6, 13, 14	YES
	Claims	1, 7-12	NO NO
Inventive step (IS)	Claims _		YES
	Claims	1-14	NO NO
Industrial applicability	(IA) Claims _	1-14	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

D1: WO-A-97/00242 D2: WO-A-87/00834

Novelty (PCT Article 33(2))

The subject matter of Claim 1 is not considered novel over D1, which represents the closest prior art. D1 discloses vitamin D derivatives that fall within the range of general Formula I in the compound claim of the present application, Claim 1. This creates an overlapping range of a general nature (overlapping of two Markush formulae) but also characterised by special compounds (cf. page 1, general Formula I, in which R5 and R6 form together with carbon atom 25 a 3-7-membered carbocyclic ring; A and B form together a keto group, a double bond is located between carbon atoms 22 and 23, and R1 and R2 each represent one hydrogen or form together an exocyclic methylene group; Y1 = H, -OH and Y2 = H, an alkanoyl group with 1-12 C atoms or an aroyl group; see also explicit examples on page 92 (compounds 106a, 106b)). The disclaimer according to which Q must not be -CH(OH) - is not sufficient for establishing novelty over D1. Since Claim 4 defines Q as an hydroxymethyl group, D1 is also prejudicial to the novelty of the subject matter of Claim 4.

				•
		•		b.
	à			
•				

The compounds explicitly named in Claim 5 are covered by Formula I as per Claim 1 and are not disclosed by the available prior art.

The compounds explicitly named in Claim 6 are substituted with -OH at the carbon atom 24 and, because of the disclaimer introduced, are no longer covered by Claim 1, but are not disclosed in the available prior art.

Claims 13 and 14, which concern intermediate products, differ from the compounds disclosed in D1 (cf. page 73, Example 43 c, compound $\underline{97}$) by the substituent R6, which is hydrogen in D1.

Consequently, the subject matter of Claims 2, 3, 5, 6, 13 and 14 appears to meet the criteria of PCT Article 33(2) over the available prior art.

Inventive step (PCT Article 33(3))

The technical problem is considered to be that of providing alternative vitamin D derivatives with increased metabolic stability.

The subject matter of Claims 1 and 7-12 does not meet the criteria of PCT Article 33(3) because of its lack of novelty.

Dependent compound claims $2\frac{2}{10}3$, 4 and 5 do not contain any features which, in combination with the features of any claim to which they refer, meet the PCT inventive step requirements.

Claim 6 concerns compounds that are hydroxylated at carbon atom 24. As shown by the present application (see page 3, lines 7-10), the introduction of a 24 hydroxyl group leads to metabolic destabilisation of the derivatives. It is

		3
. •		

The use of vitamin D derivatives that fall within the range of general Formula I for producing a medicament is also anticipated by D1 (cf. Claims 8-12).

D2 is likewise considered prejudicial to the novelty of the subject matter of Claim 1 because there is an overlapping range between the generic formulae in the main claims, and the use of vitamin D derivatives for producing medicaments is likewise known from D2 (cf. Claim 1, Formula I, in which X = C1-C6-alkyl, Y = hydroxy; R1 and R2 form together a C3-C9 carbocyclic ring; R3 = C1-C6 alkyl; R4 and R5 stand for hydrogen or form together a double bond which links carbon atoms 22 and 23; and page 1, first paragraph; page 2, line 33, to page 4, line 1). The disclaimer, according to which Q must not be -CH(OH)-, does not exclude, however, compounds in which the hydrogen atom is replaced by a C1-C6 alkyl group.

The subject matter of Claim 7, namely the method for preparing vitamin D derivatives, is likewise not considered novel, since protecting and unprotecting hydroxyl groups and keto groups, such as the t.-butyldimethylsilyl group used in the present application for protecting hydroxyl functions, is known (cf. D2, page 4, line 38, to page 5, line 1), and deprotection is a necessary measure in order to reach the free hydroxyl groups.

Consequently, the subject matter of Claims 1, 4 and 7-12 does not meet the criteria of PCT Article 33(2).

The available prior art does not disclose compounds of Formula I having the features Q and Z specified in Claims 2 and 3.

					•
			1,61		¢
			7.		
		÷			
	<i>:</i>				
			•		
			*		

clear from the comparative tests (see pages 18-20) that, in comparison with the structurally related comparative compound calcipotriol, a biologically active metabolite of natural vitamins D2 and D3, the compounds as per Claim 6 display increased metabolic stability (see pages 19-20, table).

Nevertheless, as already mentioned in the first written opinion, biological comparative tests would be required between a compound from the closest prior art in D1 (cf. page 3, lines 18-19), namely (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-acetyl-26,27cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, and a compound of the present application, namely (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-acetyl-26,27cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol (cf. page 116, lines 28-29), in order to substantiate inventive step.

Consequently, the subject matter of Claim 6 at present does not meet the criteria of PCT Article 33(3).

Claims 13 and 14, which concern intermediate products, differ from the compounds disclosed in document D1 (cf. page 73, Example 43c, compound 97) by substituent R6, which in the present application represents an alkyl group containing up to 11 carbon atoms, and in D1 stands for hydrogen. This feature is only one of several obvious possibilities from which a person skilled in the art would select in order to solve the stated problem, according to the circumstances, without being inventive.

The subject matter of Claims 1-14 does not meet the requirements of PCT Article 33(3).

			٠
			ŧ
		1.	
	•		
	•		

INTERNATIONAL PRELIMI

Y EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT

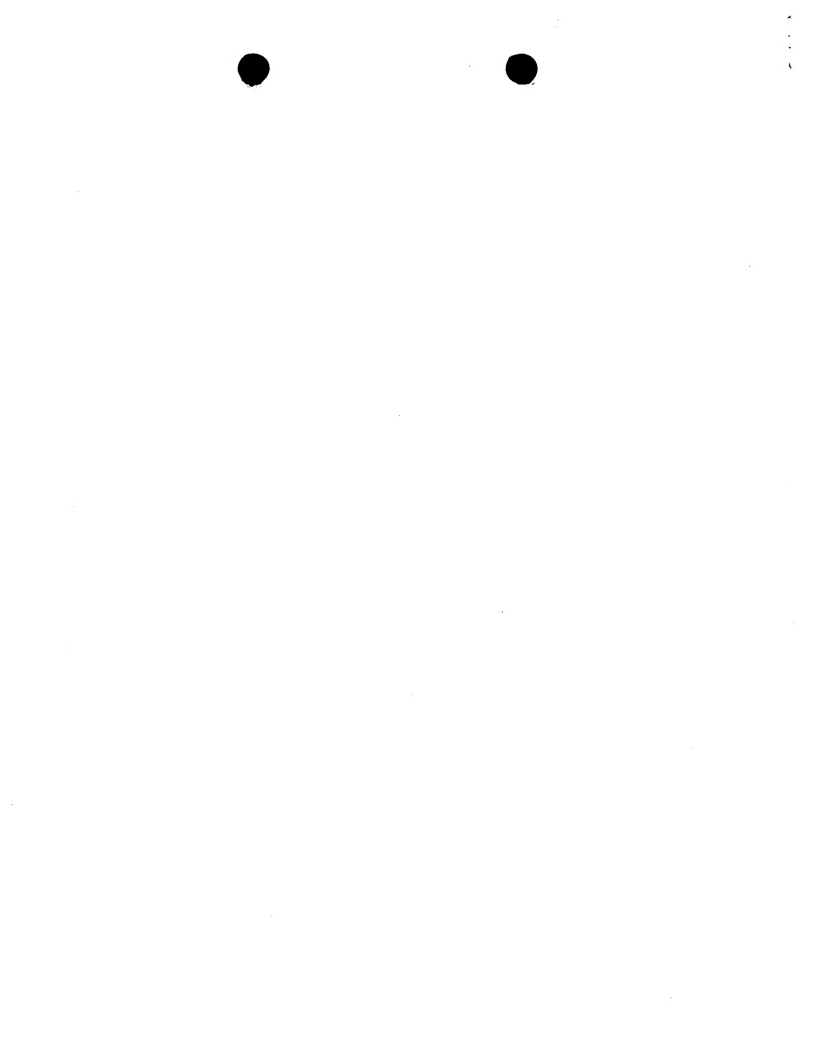
98/06159

VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

A disclaimer which excludes compounds in which Q stands for CH(OH) - has been introduced into Claim 1. In Claim 4, which is dependent on Claim 1, and independent Claim 6, compounds are, however, claimed which contain the feature CH(OH) -; this corresponds to hydroxylation at carbon atom 24. This contradiction makes the subject matter of Claims 4 and 6 unclear (PCT Article 6).

The example described on page 46 (see lines 16-25) and the compound named on page 39, compound XII, are not covered by the present Claims 13 and 14. This contradiction between the claims and the description raises doubts about the subject matter for which protection is sought, and for this reason the claims are not clear (PCT Article 6).



Translator's Notes:

No specific translation for the precancerous stage "Batazell Larzin" (German page 21, line 1) was found in available sources. It was left as is in the English translation (page 28, lines 9 and 10 from the bottom).

Likewise, no specific translation could be found for "Formonkreises" (German page 21, line 6). Since "-kreis" could mean "series" in the context of this paragraph on diseases, the term "Formon series" was used in the translation (English page 28, line 4 from the bottom).

The sentence beginning with "Auch paraneoplastische..."

["Also, paraneoplastic..."] on German page 23, line 19 [English page 32, line 11] is incomplete.

Section 173. under Example 29 references "1534" (German page 92, line 22), which is presumably a typographical error for either "153" or "154." It is left as is in the translation (English page 125, line 6).

Likewise, Section 174., also under Example 29, references "1545" (German page 92, line 27), which may be a typographical error for either "154" or "155." It is left as is in the translation (English page 125, line 13).

In addition, Section 228. under Example 35 references "1523" (German page 106, line 9), which may be a typographical error for either "152" or "153." It is left as is in the translation (English page 145, line 10).

			. • .
			• •
			,
	•		
<i>5</i>			
			-
		er y	÷
			•
	÷	v.	
4			

WORLD INTELLECTUAL PROPERTY ORGANIZATION

PCT

International Office

INTERNATIONAL APPLICATION PUBLISHED ACCORDING TO THE PATENT COOPERATION TREATY (PCT)

- (51) International patent classification⁶: C07C 401/00, A61K 31/59 A1
- (11) International publication number: WO 99/16745
- (43) International publication date: April 8, 1999 (4/8/1999)
- (21) International file number: PCT/EP98/06159
- (22) International application date: September 29, 1998 (9/29/98)
- (30) Priority data: 197 44 127.0 October 1, 1997 (10/1/97) DE
- (71) Applicant (for all designated countries except US):

 SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-13342 Berlin (DE).
- (72) Inventors; and
- (75) Inventors/applicants (only for US):

 STEINMEYER, Andreas [DE/DE]; Seeburger Strasse 6, D-13581

 Berlin (DE). NEEF, Günter [DE/DE]; Markgraf-AlbrechtStrasse 4, D-10711 Berlin (DE). KIRSCH, Gerald [DE/DE];

 Luciusstrasse 6b, D-14199 Berlin (DE). SCHWARZ, Katica
 [DE/DE]; Kaiser-Friedrich-Strasse 1, D-10585 Berlin (DE).

 WIESINGER, Herbert [DE/DE]; Luitpoldstrasse 36, D-10781

 Berlin (DE). HABEREY, Martin [DE/DE]; Stevinstrasse 1, D12169 Berlin (DE). FÄHNRICH, Marianne [DE/DE]; Letteallee
 48, D-13409 Berlin (DE). LANGER, Gernot [DE/DE];

 Wilhelmshavener Strasse 63, D-10551 Berlin (DE).
- (81) Designated countries: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM,

				, v
				•
				•
				•
				3
			*	
				-
2				
				•
				Ŀ.
			S #1	
	•			
	•			
			41	

HR, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), Eurasian Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), European Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Published:

With international search report.

Before expiration of the time limit allowed for amendment of the claims. It will be republished if amendments are made.

(54) Title: NEW VITAMIN D DERIVATIVES WTIH CYCLOPROPYL RINGS
IN THE SIDE CHAINS, PROCESS AND INTERMEDIATE
PRODUCTS FOR THEIR PRODUCTION AND THEIR USE FOR
THE PRODUCTION OF PHARMACEUTICAL AGENTS

$$R_2$$
 R_3
 R_2
 R_3
 R_4
 R_2
 R_4
 R_5
 R_7
 R_1
 R_2

			. "
			· .
			ō
			٠
	., e4		15.
	120		
**			
		23,	

 $\overline{}$

(57) Abstract

The invention relates to new vitamin D derivatives of general formula (I), process for their production, intermediate products of the process as well as the use for production of pharmaceutical agents.

FOR INFORMATION ONLY

Codes used for identifying PCT member countries on the head sheets of the publications of international applications according to the PCT.

```
Albania
AL
AM
     Armenia
\mathbf{AT}
     Austria
ΑU
     Australia
     Azerbaijan
AZ
     Bosnia-Herzegovina
BA
BB
     Barbados
BE
     Belgium
BF
     Burkina Faso
BG
     Bulgaria
BJ
     Benin
     Brazil
BR
BY
     Belarus
CA
     Canada
     Central African Republic
CF
CG
     Congo
CH
     Switzerland
CI
     Ivory Coast
CM
     Cameroon
CN
     China
CU
     Cuba
CZ
     The Czech Republic
     Germany
DE
     Denmark
DK
     Estonia
\mathbf{E}\mathbf{E}
ES
     Spain
FI
     Finland
FR
     France
GA
     Gabon
GB
     United Kingdom
GE
     Georgia
GH
     Ghana
GN
     Guinea
GR
     Greenland
HU
     Hungary
ΙE
     Ireland
IL
     Israel
     Iceland
IS
```

IT

JP

Italy

Japan

				\$.
		* 4		• .
_				
,				

```
KE
     Kenya
KG
     Kyrgyzstan
ΚP
     Democratic People's Republic of Korea
     Republic of Korea
KR
ΚZ
     Kazachstan
     St. Lucia
LC
     Liechtenstein
LI
     Sri Lanka
LK
LR
     Liberia
LS
     Lesotho
LT
     Lithuania
     Luxembourg
LU
     Latvia
LV
     Monaco
MC
     Republic of Moldova
MD
MG
     Madagascar
     the former Yugoslavian Republic of Macedonia
MK
ML
     Mali
MN
     Mongolia
MR
     Mauritania
     Malawi
MW
     Mexico
MX
NE
     Niger
     The Netherlands
NL
NO
     Norway
     New Zealand
NZ
     Poland
PL
PT
     Portugal
     Romania
RO
     Russian Federation
RU
SD
     Sudan
SE
     Sweden
     Singapore
SG
SI
     Slovenia
     Slovakian Republic
SK
SN
     Senegal
     Swaziland
sz
TD
     Chad
TG
     Togo
     Tajikistan
ТJ
     Turkmenistan
TM
     Turkey
TR
     Trinidad and Tobago
TT
     The Ukraine
UA
     Uganda
UG
     United States of America
US
UZ
     Uzbekistan
VN
     Vietnam
     Yuqoslavia
YU
ZW
     Zimbabwe
```

••		·		
				•,
			-	• `.
·				

VERIFICATION OF TRANSLATION

I, Melissa Stanford, a translator with Chillson Translating
Service, 3530 Chas Drive, Hampstead, Maryland, 21074, hereby
declare as follows:

That I am familiar with the German and English languages;

That I am capable of translating from German to English;

That the translation attached hereto is a true and accurate translation of German Application PCT/EP98/06159 titled, "New Vitamin D Derivatives with Cyclopropyl Rings in the Side Chains, Process and Intermediate Products for their Production, and Their Use for the Production of Pharmaceutical Agents;"

That all statements made herein of my own knowledge are true and that all statements made on information and belief are believed to be true;

And further that these statements were made with the knowledge that willful false statements and the like so made are punishable by fine or imprisonment, or both, under Section 1001 of Title 18 of the United States Code and that such willful false statements may jeopardize the validity of the application or any registration resulting therefrom.

By Millisia Stanford

Executed this 7 day of 1/kmcl 2000.

Witness Ama Ailla

0005 1194 60 019/10/10 000 125



INTERNATIONALE AN MELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DE VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07C 401/00, A61K 31/59

A1

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 99/16745

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

8. April 1999 (08.04.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/06159

(22) Internationales Anmeldedatum:

29. September 1998

(29.09.98)

(30) Prioritätsdaten:

197 44 127.0

1. Oktober 1997 (01.10.97)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): SCHER-ING AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-13342 Berlin (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): STEINMEYER, Andreas [DE/DE]; Seeburger Strasse 6, D-13581 Berlin (DE). NEEF, Günter [DE/DE]; Markgraf-Albrecht-Strasse 4, D-10711 Berlin (DE). KIRSCH, Gerald (DE/DE]; Luciusstrasse 6b, D-14199 Berlin (DE). SCHWARZ, Katica [DE/DE]; Kaiser-Friedrich-Strasse 1, D-10585 Berlin (DE). WIESINGER, Herbert [DE/DE]; Luitpoldstrasse 36, D-10781 Berlin (DE). HABEREY, Martin [DE/DE]; Steinstrasse 1, D-12169 Berlin (DE). FÄHNRICH, Marianne [DE/DE]; Letteallee 48, D-13409 Berlin (DE). LANGER, Gernot [DE/DE]; Wilhelmshavener Strasse 63, D-10551 Berlin (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: NOVEL VITAMIN D DERIVATIVES WITH CYCLOPROPYL RINGS IN THE LATERAL CHAINS, A METHOD AND INTERMEDIATE PRODUCTS FOR THE PRODUCTION THEREOF AND THE UTILIZATION THEREOF FOR PRODUCING MEDICAMENTS

(54) Bezeichnung: NEUE VITAMIN D-DERIVATE MIT CYCLOPROPYLRINGEN IN DEN SEITENKETIEN, VERFAHREN UND ZWISCHENPRODUKTE ZU IHRER HERSTELLUNG SOWIE IHRE VERWENDUNG ZUR HERSTELLUNG VON **ARZNEIMITTELN**

(57) Abstract

The invention relates to novel vitamin D derivatives of general formula (I), a method for the production thereof, intermediate products of the method and the utilization of vitamin D derivatives for producing medicaments.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft neue Vitamin D-Derivate der allgemeinen Formel (I), Verfahren zur ihrer Herstellung, Zwischenprodukte des Verfahrens sowie die Verwendung zur Herstellung von Arzneimitteln.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	T.J	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

Neue Vitamin D-Derivate mit Cyclopropylringen in den Seitenketten, Verfahren und Zwischenprodukte zu ihrer Herstellung sowie ihre Verwendung zur Herstellung von Arzneimitteln

Die Erfindung betrifft neue Vitamin D-Derivate der allgemeinen Formel I

$$R_3$$
 R_4
 R_3
 R_4
 R_4
 R_5
 R_7
 R_1
 R_2
 R_1
 R_2
 R_1

Verfahren zur ihrer Herstellung, Zwischenprodukte des Verfahrens sowie die Verwendung zur Herstellung von Arzneimitteln.

Stand der Technik

Die natürlichen Vitamine D₂ und D₃ sind an sich biologisch inaktiv und werden erst nach Hydroxylierung am C-Atom 25 in der Leber und am C-Atom 1 in der

15

Niere in biologisch aktive Metaboliten [1α ,25-Dihydroxyvitamin D_3 (Calcitriol) bzw. - D_2] umgewandelt. Die Wirkung der aktiven Metaboliten besteht in der Regulation der Calcium- und Phosphatkonzentration im Serum; sie wirken einem Absinken der Calciumkonzentration im Serum entgegen, indem sie die Calciumabsorption im Darm erhöhen und unter bestimmten Umständen die Calciummobilisation aus dem Knochen fördern. Figur 1 zeigt bekannte Vitamin D-Derivate zusammen mit dem gebräuchlichen Nummerierungschema.

Neben ihrer ausgeprägten Wirkung auf den Calcium- und Phosphatstoffwechsel besitzen die aktiven Metaboliten von Vitamin D_2 und D_3 und seine synthetischen Abkömmlinge eine proliferationshemmende und differenzierungsstimulierende Wirkung auf Tumorzellen und normale Zellen, wie zum Bespiel Hautzellen. Weiterhin wurde eine ausgeprägte Wirkung auf Zellen des Immunsystems (Hemmung der Proliferation und Interleukin 2-Synthese von Lymphocyten, Steigerung der Cytotoxizität und Phagocytose in vitro von Monocyten) gefunden, die sich in einer immunmodulatorischen Wirkung äußert, schließlich wird infolge einer fördernden Wirkung auf knochenbildende Zellen eine vermehrte Knochenbildung bei normalen und osteoporotischen Ratten gefunden [R. Bouillon et al. "Short term course of $1,25(OH)_2D_3$ stimulates osteoblasts but not osteoclasts", Calc. Tissue Int. 49, 168 (1991)].

Alle Wirkungen werden durch Bindung an den Vitamin D-Rezeptor vermittelt. Infolge der Bindung wird die Aktivität von spezifischen Genen reguliert.

Bei Anwendung der biologisch aktiven Metaboliten von Vitamin D_2 und D_3 wird eine toxische Wirkung auf den Calciumstoffwechsel hervorgerufen (Hypercalcämie).

Durch strukturelle Manipulationen der Seitenkette können therapeutisch nutzbare Wirkqualitäten von der unerwünschten hypercalcämischen Aktivität abgetrennt werden. Eine geeignete Strukturvariante ist die Einführung von 24-Hydroxy-Derivaten.

In 24-Stellung hydroxylierte 1α-Cholecalciferole gehen bereits aus der
 DE 25 26 981 hervor. Sie besitzen eine geringere Toxizität als das entsprechende nicht-hydroxylierte 1α-Cholecalciferol. Darüberhinaus sind 24-Hydroxy-Derivate in folgenden Patentanmeldungen beschrieben: DE 39 33 034, DE 40 03 854, DE 40 34 730, EP 0 421 561, EP 0 441 467, WO 87/00834, WO 91/12238.

10

15

Schließlich werden in der WO 94/07853 an C-24 hydroxylierte 25-Carbonsäure-Derivate von Calcitriol beschrieben, die ein günstigeres Wirkspektrum als Calcitriol aufweisen. Entsprechendes gilt auch für neue Vitamin D-Derivate mit Substituenten an C-25 (WO 97/00242). Während die Fähigkeit zur Auslösung einer Hypercalcämie deutlich abgeschwächt ist, bleiben die proliferationshemmenden und differenzierungsstimuliernden Wirkungen erhalten. In der Regel führt die Einführung der 24-Hydroxylgruppe jedoch zur metabolischen Destabilisierung der Derivate, insbesondere wenn sich in der Nachbarstellung ein Cyclopropylring befindet. Aus diesem Grunde sind diese Verbindungen nur bedingt zur systemischen Applikation geeignet.

Es besteht daher Bedarf an neuen Vitamin D-Derivaten, die ein ähnlich günstiges Wirkspektrum, wie die im Stand der Technik beschriebenen Verbindungen (insbesondere WO 94/07853 und WO 97/00242) aufweisen, aber durch eine höhere metabolische Stabilität besser zur systemischen Applikation geeignet sind.

Der vorliegenden Patentanmeldung liegt daher die Aufgabe zugrunde, derartige Vitamin D-Derivate zur Verfügung zu stellen. Die Lösung dieser Aufgabe erfolgt durch die in den Patentansprüchen offenbarten Verbindungen.

Die vorliegende Erfindung betrifft daher Vitamin D-Derivate der allgemeinen 20 Formel I,

$$R_4$$
 R_4
 R_4

W	0	r	I	r	J

10

15

20

25

O

Ζ

Y₁ ein Wasserstoffatom, eine Hydroxylgruppe, ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom oder eine Gruppe -O(CO)R₈, worin

R₈ ein aliphatischer oder aromatischer Rest mit 1 bis 12C-Atomen ist,

Y₂ ein Wasserstoffatom oder eine Gruppe -(CO)R₉, worin

R₉ ein aliphatischer oder aromatischer Rest mit 1 bis 12 C-Atomen ist,

 R_1 und R_2 je ein Wasserstoffatom oder gemeinsam eine exocyclische Methylengruppe,

R₃ und R₄ unabhängig voneinander ein Wasserstoffatom, ein Chlor- oder Fluoratom, eine Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, gemeinsam eine Methylengruppe oder gemeinsam mit dem quartären Kohlenstoffatom 20 einen 3-7-gliedrigen, gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring,

V und W zusammen eine E-Doppelbindung oder V eine Hydroxylgruppe und W ein Wasserstoffatom,

eine geradkettige oder verzweigte Kohlenstoffeinheit mit bis zu 10 Kohlenstoffatomen, die an beliebigen Positionen α - oder β - Hydroxylgruppen, die ihrerseits verethert oder verestert sein können, die Ketogruppen, Aminogruppen oder Halogenatome aufweisen kann,

einen gerad- oder verzweigtkettigen, gesättigten oder ungesättigten Kohlenwasserstoffrest mit bis zu 12 Kohlenstoffatomen, der an beliebigen Positionen Ketogruppen, α - oder β - Hydroxylgruppen, welche ihrerseits verethert oder verestert sein können, der Aminogruppen, Fluor-, Chlor-, Bromatome aufweisen kann,

bedeuten.

Die Erfindung betrifft ferner Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen, Zwischenprodukte des Herstellungsverfahrens sowie die Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen zur Herstellung von Arzneimitteln.

5 Besonders vorteilhafte Ausführungsformen der Erfindung sind Gegenstand der Unteransprüche.

Bevorzugt stehen die Reste R₁ und R₂ für Wasserstoffatome.

10

15

Für R_3 und R_4 gelten die folgenden bevorzugten Kombinationen: R_3 = H, R_4 = Methyl oder R_3 = Methyl, R_4 =H; R_3 = F, R_4 = Methyl oder R_3 = Methyl, R_4 =F; R_3 , R_4 = Methyl; R_3 und R_4 bilden zusammen eine Methylengruppe oder gemeinsam mit dem tertiären Kohlenstoffatom 20 einen Cyclopropylring.

Die optionalen Reste R₈ und R₉ sind organische Gruppen mit 1 bis 12 C-Atomen. Diese Reste können gesättigt oder ungesättigt, verzweigt oder unverzweigt, acyclisch, carbocyclisch oder heterocyclisch sein. Beispiele für die Reste R₈ und R₉ sind Methyl-, Ethyl-, Propyl-, i-Propyl-, Butyl- oder Phenylgruppen. Möglich sind aber auch die Reste natürlich vorkommender Aminosäuren, wie z.B. -CH₂-CH(CH₃)₂, -CH₂-Ph, -CH₂OH, -CH(OH)-CH₃, -CH₂SH, -CH₂-SCH₃, -CH₂CO₂H, -CH₂CH₂-CO₂H, -(CH₂)₄-NH₂, -(CH₂)₃-C(NH)NH₂, aber auch die Reste der Aminosäuren Tryptophan, Tyrosin oder Histamin.

Die bevorzugten Reste leiten sich von C₁- bis C₉-, insbesondere C₂- bis C₅- Alkancarbonsäuren wie beispielsweise Essigsäure, Propionsäure, Buttersäure oder Pivaloylsäure ab. Unter den aromatischen Gruppen sind die Phenylgruppe und substituierte Phenylgruppen bevorzugt.

Q ist eine eine geradkettige oder verzweigte Kohlenstoffeinheit mit bis zu 10 Kohlenstoffatomen, z.B. -CH₂-, -(CH₂)₂-, -(CH₂)₃-, -(CH₂)₄-, -(CH₂)₇-, -CH₂-C(CH₃)₂-CH₂-, -CH₂-CH(CH₃)-CH₂-CH(CH₃)-CH₂-. Die in Q enthaltenen Kohlenstoffatome können an beliebigen Positionen Hydroxylgruppen aufweisen, z.B. -CH(OH)-, -CH₂-CH(OH)-, -CH₂-CH(OH)-, -CH(OH)-CH₂-, -CH(OH)-CH₂-, -CH₂-CH(OH)-CH₂-, -CH₂-CH(OH)-CH₂-, -CH₂-CH(OH)-CH₂-, -CH₂-CH(OH)-CH₂-, -CH₂-CH(OH)-CH₂-, -CH₂-CH(OH)-CH₂-, -CH₂-CH(OH)-CH₂-, -CH₂-CH(OCOCH₃)-CH₂-CH(OCOCH₃)-CH₂-CH(OCOCH₃)-CH₂-CH(OCOCH₃)-CH₂-CH(OCOCH₃)-CH₂-CH(OCOCH₃)-CH₂-, -CH₂-CH(OCOCH₃)-CH₂-. Die Gruppe Q kann auch Ketogruppen, Aminogruppen oder Halogenatome aufweisen, z.B. -CO-, -CO-CH₂,

Folgende Gruppen Q sind bevorzugt:

⁵ Q ist eine unsubstituierte, unverzweigte Alkyleneinheit mit 1, 2 oder 3 Kohlenstoffatomen oder

Q ist eine Hydroxymethylengruppe (α - oder β -ständige Hydroxylgruppe) oder

Q = -CH(OH)-CH₂- oder -CH(OH)-CH₂-CH₂- (α - oder β -ständige Hydroxylgruppen).

Der Rest Y1 steht bevorzugt für ein Wasserstoff-, ein Fluoratom oder eine Hydroxylgruppe.

Z ist ein gerad- oder verzweigtkettiger, gesättigter oder ungesättigter Kohlenwasserstoffrest mit bis zu 12 Kohlenstoffatomen, z.B. -CH₃, -CH₂-CH₃, -(CH₂)₂-CH₃, -(CH₂)₃-CH₃, -(CH₂)₄-CH₃, -(CH₂)₅-CH₃, -(CH₂)₆-CH₃, -(CH₂)₇-CH₃, -CH₂-CH₂-CH₂-CH₃, -CH₂-CH₃, -CH₂-CH₃. Die in Z enthaltenen Kohlenstoffatome können an beliebigen Positionen Hydroxylgruppen aufweisen, z.B. -CH(OH)-CH₃, -CH₂-CH(OH)-CH₃, -CH₂-CH(OH)-CH₂-CH₃. Die Hydroxylgruppen können ihrerseits verestert oder verethert sein, z.B. -CH(OCH₃)-CH₃, -CH₂-CH(OCOCH₃)-CH₂-CH(OCOCH₃)-CH₂-CH₃, -CH₂-CH(OCOC₄H₉)-CH₂-CH₃. Die Gruppe Z kann auch Ketogruppen, Aminogruppen oder Halogenatome aufweisen, z.B. -CH₂-CH₂-CH₃, -CH₂-CH₃, -CH₂-CH₃-CH₃-CH₂-CH₃-CH₃-CH₂-CH₃-CH₃-CH₂-CH₃-CH₃-CH₂-CH₃-CH₃-CH₃-CH₂-CH₃-CH₃-CH₃-CH₂-CH₃-

Folgende Gruppen Z sind bevorzugt:

Z ist eine 1-Oxoalkylgruppe mit 1-12-Kohlenstoffatomen,
 Z ist eine Alkylgruppe mit 1-12 Kohlenstoffatomen,
 Z ist eine Alkenylgruppe mit 1-12 Kohlenstoffatomen, bei der die Doppelbindung
 E- oder Z-Geometrie besitzen kann und an beliebigen Positionen der Seitenkette vorliegen kann.

Die Gruppen V und W bilden entweder zusammen eine *E*-Doppelbindung oder V ist eine Hydroxylgruppe und W ein Wasserstoffatom. Die beiden Möglichkeiten für das betreffende Strukturelement sind im Folgenden abgebildet:

$$R_4$$
 OH R_3 R_4 Q R_3 Q

Von den erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I sind die folgenden Verbindungen ganz besonders bevorzugt:

(5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-Acetyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,

(5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxopropyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-

10 5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,

(5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxobutyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,

(5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxopentyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,

15 (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxohexyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,

(5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxoheptyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,

(5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxooctyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-

20 5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,

(5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxononyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,

(5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxodecyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol.

²⁵ (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-Acetyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol,

(5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-Acetyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol,

(5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-Oxopropyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-

30 trien-1,3,22-triol,

(5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-(1-Oxopropyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol,

- (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-Oxobutyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol,
- (5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-(1-Oxobutyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol,
- 5 (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-Oxopentyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol,
 - (5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-(1-Oxopentyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol
 - (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-Oxohexyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-
- 10 trien-1,3,22-triol
 - (5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-(1-Oxohexyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol
 - (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-Oxoheptyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol
- 15 (5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-(1-Oxoheptyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol
 - (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-Oxooctyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol
 - (5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-(1-Oxooctyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-
- 20 trien-1,3,22-triol
 - (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-Oxononyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol
 - (5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-(1-Oxononyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol
- 25 (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-Oxodecyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol
 - (5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-(1-Oxodecyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-Acetyl-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-
- 30 5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,
 - (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*)-25-(1-Oxopropyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxobutyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,
- 35 (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxopentyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxohexyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-

- 5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,
- (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxoheptyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,
- (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxooctyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-
- 5 5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxononyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxodecyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,
- 10 (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-Acetyl-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol,
 - (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*,22*R*)-25-Acetyl-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol,
 - (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-Oxopropyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-
- 15 5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol,
 - (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*,22*R*)-25-(1-Oxopropyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol,
 - (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-OxobutyI)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol,
- ²⁰ (5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-(1-Oxobutyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol,
 - (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*,22*S*)-25-(1-Oxopentyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol,
 - (5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-(1-Oxopentyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-
- 25 5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol,
 - (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-Oxohexyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol,
 - (5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-(1-Oxohexyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol,
- 30 (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-Oxoheptyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol,
 - (5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-(1-Oxoheptyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol,
 - (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-Oxooctyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-
- 35 5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol,
 - (5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-(1-Oxooctyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol,

- (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-Oxononyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol,
- (5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-(1-Oxononyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol,
- 5 (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-Oxodecyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol,
 - (5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-(1-Oxodecyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol,
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Acetyl-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-
- secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Acetyl-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-(1-Oxopropyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
- 15 (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-(1-Oxopropyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-(1-Oxobutyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-(1-Oxobutyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-
- 20 secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*R*)-25-(1-Oxopentyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-(1-Oxopentyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
- 25 (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-(1-Oxohexyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-(1-Oxohexyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-(1-Oxoheptyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-
- secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-(1-Oxoheptyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-(1-Oxooctyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
- 35 (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-(1-Oxooctyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-(1-Oxononyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-

- secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
- (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*S*)-25-(1-Oxononyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
- (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-(1-Oxodecyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-
- 5 secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-(1-Oxodecyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Acetyl-24-methoxy-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,
- 10 (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Acetyl-24-methoxy-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,
 - (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*R*)-24-Methoxy-25-(1-oxopropyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-24-Methoxy-25-(1-oxopropyl)-26,27-cyclo-24a,24b-
- 15 dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,
 - (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*R*)-24-Methoxy-25-(1-oxobutyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,
 - (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*S*)-24-Methoxy-25-(1-oxobutyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,
- 20 (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-24-Methoxy-25-(1-oxopentyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,
 - (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*S*)-24-Methoxy-25-(1-oxopentyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-24-Methoxy-25-(1-oxohexyl)-26,27-cyclo-24a,24b-
- 25 dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-24-Methoxy-25-(1-oxohexyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-24-Methoxy-25-(1-oxoheptyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,
- 30 (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-24-Methoxy-25-(1-oxoheptyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-24-Methoxy-25-(1-oxooctyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-24-Methoxy-25-(1-oxooctyl)-26,27-cyclo-24a,24b-
- 35 dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-24-Methoxy-25-(1-oxononyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,

WO 99/16745 - 12 -

- (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-24-Methoxy-25-(1-oxononyl)-26,27-cyclo-24a,24bdihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol.
- (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-24-Methoxy-25-(1-oxodecyl)-26,27-cyclo-24a,24bdihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,
- (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-24-Methoxy-25-(1-oxodecyl)-26,27-cyclo-24a,24bdihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Methyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Methyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-
- 10 5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol.
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Ethyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22tetraen-1,3,24-triol,
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Ethyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22tetraen-1,3,24-triol.
- (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Propyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-15 5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Propyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Butyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-
- 20 tetraen-1,3,24-triol,
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Butyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22tetraen-1,3,24-triol,
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Pentyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22tetraen-1,3,24-triol,
- (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Pentyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-25 5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol.
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Hexyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22tetraen-1,3,24-triol,
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Hexyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-
- tetraen-1,3,24-triol, 30
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Heptyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Heptyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol.
- (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Octyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-35 tetraen-1,3,24-triol,
 - (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Octyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-

tetraen-1,3,24-triol.

(5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Nonyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,

(5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Nonyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-

5 tetraen-1,3,24-triol.

(5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Decyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,

(5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Decyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,

- 10 (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Ethylen-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Ethylen-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Propenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-
- 5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Propenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Butenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-

5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,

- [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Butenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Pentenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Pentenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-
- 25 5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Hexenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Hexenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
- ³⁰ [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Heptenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Heptenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Octenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-
- 5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Octenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,

- [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Nonenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
- [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Nonenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
- 5 [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Decenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Decenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Propenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-
- 10 5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Propenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Butenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
- 15 [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Butenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Pentenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Pentenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-
- 20 5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Hexenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Hexenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
- ²⁵ [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Heptenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Heptenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Octenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-
- 30 5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Octenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
 - [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Nonenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,
- 35 [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Nonenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Decenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-

- 15 -

5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Decenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol.

Die erfindungsgemäßen Substanzen besitzen eine deutlich höhere metabolische Stabilität als die strukturell verwandten Verbindungen des Standes der Technik und eignen sich daher in besonderer Weise für systemische Applikationen.

Gegenüber den strukturell verwandten Verbindungen des Standes der Technik zeichnen sich einige der erfindungsgemäßen Substanzen ferner dadurch aus, daß sie eine stärkere Wirkung auf die Zelldifferenzierung zeigen, wobei die Wirkung auf den Calciumhaushalt nicht zunimmt. Andere der erfindungsgemäßen Substanzen dagegen weisen ein antagonistisches oder partialagonistisches Wirkprofil auf, das neue Anwendungen ermöglicht.

Bestimmung der biologischen Aktivität

10

15

20

25

Die Vitamin D-Aktivität der erfindungsgemäßen Substanzen wird mittels des Calcitriol-Rezeptortests bestimmt. Er wird unter Verwendung eines Proteinextraktes aus dem Darm von jungen Schweinen durchgeführt.

Rezeptorhaltiger Proteinextrakt wird mit ³H-Calcitriol (5x10-¹⁰ mol/l) in einem Reaktionsvolumen von 0,270 ml in Abwesenheit und in Anwesenheit der Prüfsubstanzen für zwei Stunden bei 4°C in einem Teströhrchen inkubiert. Zur Trennung von freiem und rezeptorgebundenem Calcitriol wird eine Charcoal-Dextran-Absorption durchgeführt. Dazu werden 250 μl einer Charcoal-Dextran-Suspension jedem Teströhrchen zugeführt und bei 4°C für 20 Min. inkubiert. Anschließend werden die Proben bei 10 000 g 5 Minuten bei 4°C zentrifugiert. Der Überstand wird dekantiert und nach 1stündiger Äquilibrierung in Picofluor 15 TM in einem β-Zähler gemessen.

Die mit verschiedenen Konzentrationen der Prüfsubstanz sowie der Referenzsubstanz (unmarkiertes Calcitriol) bei konstanter Konzentration der Bezugssubstanz (³H-Calcitriol) erhaltenen Kompetitionskurven werden in Beziehung zueinander gesetzt und ein Kompetitionsfaktor (KF) ermittelt.

Er ist definiert als Quotient aus den Konzentrationen der jeweiligen Prüfsubstanz und der Referenzsubstanz, die für 50%ige Kompetition erforderlich sind:

KF=

25

Konzentration Prüfsubstanz bei 50% Kompetition Konzentration Referenzsubstanz bei 50% Kompetition

Den erfindungsgemäßen Verbindungen ist gemein, daß sie alle über eine beträchtliche Affinität zum Calcitriol-Rezeptor verfügen.

5 Zur Bestimmung der akuten hypercalcämischen Wirkung verschiedener Calcitriolderivate wird nachfolgend beschriebener Test durchgeführt:

Die Wirkung von Kontrolle (Lösungsgrundlage), Referenzsubstanz (1,25-Dihydroxyvitamin D₃ = Calcitriol) und Testsubstanz wird jeweils nach einmaliger subcutaner Applikation in Gruppen von 10 gesunden männlichen Ratten (140-170 g) getestet. Die Ratten werden während der Versuchszeit in speziellen Käfigen zur Bestimmung der Exkretion von Wasser und Mineralstoffen gehalten. Der Harn wird in 2 Fraktionen (0-16 h und 16-22 h) gesammelt. Eine orale Calciumgabe (0.1 mM Calcium in 6,5% Alpha-Hydroxypropylcellulose, 5 ml/Tier) ersetzt zum Zeitpunkt 16 h die durch Futterentzug fehlende Calciumaufnahme. Zu Versuchsende werden die Tiere durch Dekapitieren getötet und für die Bestimmung der Serum-Calciumwerte entblutet. Für die primäre Screen-Untersuchung in vivo wird eine einzelne Standarddosis (200 μg/kg) getestet. Für ausgewählte Substanzen wird das Ergebnis durch Erstellung einer Dosis-Wirkungs-Beziehung abgesichert.

Eine hypercalcämische Wirkung zeigt sich in im Vergleich zur Kontrolle erhöhten Serum-Calciumspiegel-Werten.

Die Signifikanz auftretender Unterschiede zwischen Substanzgruppen und Kontrollen sowie zwischen Testsubstanz und Referenzsubstanz werden mit geeigneten statistischen Verfahren abgesichert. Das Ergebnis wird als Dosisrelation DR (DR = Faktor Testsubstanzdosis/Referenzsubstanzdosis für vergleichbare Wirkungen) angegeben.

Die differenzierungsstimulierende Wirkung von Calcitriolanaloga wird ebenfalls quantitativ erfaßt.

Es ist literaturbekannt [Mangelsdorf, D.J. et al., *J. Cell. Biol.* <u>98</u>, 391 (1984)], daß die Behandlung humaner Leukämiezellen (Promyelozytenzellinie HL 60) in vitro mit Calcitriol die Differenzierung der Zellen zu Makrophagen induziert.

HL 60-Zellen werden in Gewebekulturmedium (RPMI 10% fetales Kälberserum) bei 37°C in einer Atmosphäre 5% CO₂ in Luft kultiviert.

Zur Substanztestung werden die Zellen abzentrifugiert und 2,0 x 10⁵ Zellen/ml in phenol-rotfreiem Gewebekulturmedium aufgenommen. Die Testsubstanzen werden in Ethanol gelöst und mit Gewebekulturmedium ohne Phenolrot auf die gewünschte Konzentration verdünnt. Die Verdünnungsstufen werden mit der Zellsuspension in einem Verhältnis von 1:10 gemischt und je 100 µl dieser mit Substanz versetzten Zellsuspension in eine Vertiefung einer 96-Loch-Platte pipettiert. Zur Kontrolle wird eine Zellsuspension analog mit dem Lösungsmittel versetzt.

10

15

20

Nach Inkubation über 96 Stunden bei 37°C in 5% $\rm CO_2$ in Luft wird in jede Vertiefung der 96-Loch-Platte zu der Zellsuspension 100 μ l einer NBT-TPA-Lösung (Nitroblautetrazolium (NBT), Endkonzentration im Ansatz 1 $\rm mg/ml$, Tetradecanoylphorbolmyristat-13-acetat (TPA), Endkonzentration im Ansatz 2 x $\rm 10^{-7}$ $\rm mol/l$) pipettiert.

Durch Inkubation über 2 Stunden bei 37°C und 5% CO₂ in Luft wird infolge der intrazel-lulären Sauerstoffradikalfreisetzung, stimuliert durch TPA, in den zu Makrophagen diffe-renzierten Zellen NBT zu unlöslichem Formazan reduziert.

Zur Beendigung der Reaktion werden die Vertiefungen der 96-Loch-Platte abgesaugt und die Zellen durch Zugabe von Methanol am Plattenboden fixiert und nach Fixation getrocknet. Zur Lösung der gebildeten intrazellulären Formazankristalle werden in jede Vertiefung 100 µl Kaliumhydroxid (2 mol/l) und 100 µl Dimethylsulfoxid pipettiert und 1 Minute ultrabeschallt. Die Konzentration von Formazan wird spektralphotometrisch bei 650 nm gemessen.

Als Maß für die Differenzierungsinduktion der HL 60-Zellen zu Makrophagen gilt die Konzentration an gebildetem Formazan. Das Ergebnis wird als Dosisrelation (DR = Faktor Testsubstanzdosis/Referenzsubstanzdosis für vergleichbare halbmaximale Wirkungen) angegeben.

Zur Ermittlung der metabolischen Stabilität wird die Prüfsubstanz mit Gewebehomogenat (aus Rattenleber) in Gegenwart von Puffersystemen inkubiert. Zeitabhängig wird der Abfall der Ausgangskonzentration verfolgt. Nach bestimmten Zeiten wird die Inkubation gestoppt und die unveränderte Prüfsubstanz aus dem Homogenat extrahiert (Diethylether), unter Stickstoff

eingedampft, über HPLC isoliert (Laufmittel: Acetonitril/Wasser) und mittels UV-Absorption detektiert.

Die Ergebnisse des Calcitriol-Rezeptortests sowie der Bestimmung der Dosisrelation der Differenzierungsinduktion von HL 60-Zellen und der Dosisrelation für Hypercalcämie sowie die Halbwertszeit im Leberhomogenat sind nachfolgend zusammengefaßt:

Beispiele für Testverbindungen:

(5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-Acetyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol **66**

- (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxobutyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol 71
 (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxopentyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol 76
 (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-Acetyl-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-
- 5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol **126** (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*,22*S*)-25-Acetyl-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol **127** (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*)-25-(1-Oxobutyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol **131**
- 20 (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxopentyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol 136 (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Acetyl-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol 168b (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-(1-Oxobutyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-
- secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol 175b (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-(1-Oxopentyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol 182b (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Ethyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol 214a
- (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Ethyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol 214b
 [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Butenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol 221b
 (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Butyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol 226a

(5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Butyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol **226b**

(5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Hexyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol **231b**

5 (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*R*)-25-Heptyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol **236b**

[5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Octenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol **246b**

Vergleichsverbindungen:

10 Calcitriol

(5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-26,27-Cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol (Calcipotriol)

Verbindung	KF	DR HL 60	DR Ca	T1/2 (min)	
66	10	0,5	30	110	
71	9	1,7	100	120	
76	7	19	>100	>120	
81	40	9	>>300	>120	
126	5	0,5	20	120	
127	30	4	>100	120	
. 131	10	0,2	30	120	
132	20	2	>100	100	
136	10	17	>100	>120	
168b	3	7	>100	120	
175b	1	3	>100	90	
182b	2	18	>100	100	

214a	3	1,5	>>1	80
214b	1	0,1	>1	100
221b	2	0,1	10	90
226a	4	2	>>1	80
226b	3	0,4	>5	100
231b	9	2	>100	75
236b	20	4	>>30	100
246b	10	. 2	>>10	100
Calcitriol	1	1	1	120
Calcipotriol	1	1	50	40

Die aufgeführten Verbindungen zeigen neben einer Affinität zum Vitamin D-Rezeptor, die der von Calcitriol vergleichbar ist, zum Teil eine ebenso vergleichbare oder bessere zelldifferenzierende Aktivität.

Die Induktion einer Hypercalcämie erfolgt dagegen durchweg erst bei sehr viel höheren Dosen als bei Calcitriol.

Die metabolische Stabilität der Verbindungen gleicht der von Calcitriol und ist deutlich höher als die des strukturell verwandten Calcipotriols.

Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen

10 Durch die verminderte Eigenschaft, eine Hypercalcämie auszulösen sowie die hohe metabolische Stabilität, eignen sich die erfindungsgemäßen Substanzen in besonderer Weise zur Herstellung von Arzneimitteln für die Behandlung von Erkrankungen, die durch eine Hyperproliferation und fehlende Zelldifferenzierung gekennzeichnet sind. Dazu zählen zum Beispiel hyperproliferative Erkrankungen der Haut (Psoriasis, Pituriasis subia pilasis, Akne, Ichthyosis) und Pruritus sowie 15 Tumorerkrankungen Präkanzerosen und (zum Beispiel Darmtumoren. Mammakarzinom, Lungentumoren, Prostatakarzinom, Leukämien. T-ZellLymphome, Melanome, Batazell Larzin, Squamous Carcinoma, aktinische Keratosen, Cervixdysplasien, metastasierende Tumore jeglicher Art).

Auch zur Behandlung und Prophylaxe von Erkrankungen, die durch eine Störung des Gleichgewichts des Immunsystems gekennzeichnet sind, eignen sich die erfindungsgemäßen Substanzen. Hierzu zählen Ekzeme und Erkrankungen des atopischen Formenkreises und entzündliche Erkrankungen (rheumatoide Arthritis, Asthma) sowie Autoimmunerkrankungen wie zum Beispiel Multiple Sklerose, Diabetes mellitus Typ I, Myasthenia gravis, Lupus erythematodes, Sklerodermie, bullöse Hauterkrankungen (Pemphigus, Pemphigoid), Abstoßungsreaktionen bei autologen, allogenen oder xenogenen Transplantaten 10 sowie AIDS. Bei all diesen Erkrankungen können die neuen Verbindung der allgemeinen Formel I vorteilhaft mit anderen immunsuppressiv wirksamen Stoffen wie Cyclosporin A, FK 506, Rapamycin und Anti-CD 4-Antikörpern kombiniert werden.

Ebenso sind die Substanzen geeignet zur Therapie von sekundärem Hyperparathyreoidismus und renaler Osteodystrophie infolge der Eigenschaft von Calcitriolen, die Parathormonsynthese zu senken.

Aufgrund der Präsenz des Vitamin D-Rezeptor in den insulinproduzierenden Zellen der Bauchspeicheldrüse eignen sich die Substanzen durch Erhöhung der Insulinsekretion zur Therapie des Diabetes mellitus Typ II.

20

25

30

Weiterhin wurde überraschenderweise gefunden, daß durch topische Applikation der erfindungsgemäßen Verbindungen auf die Haut von Mäusen, Ratten und Meerschweinchen eine vermehrte Hautrötung und Zunahme der Epidermisdicke induziert werden kann. Die Zunahme der Hautrötung wird anhand der Erhöhung des mit einem Farbmeßgerät quantifizierbaren Rotwertes der Hautoberfläche ermittelt. Der Rotwert ist nach dreimaliger Substanzapplikation (Dosis 0,003%) im Abstand von 24 Stunden typischerweise um das 1,5-fache erhöht. Die Zunahme der Epidermisdicke wird im histologischen Präparat quantifiziert. Sie ist typischerweise um das 2,5-fache erhöht. Die Anzahl der proliferierenden Epidermiszellen (Zellen in der S-Phase des Zellcyclus) durchflußcytometrisch ermittelt und ist typischerweise um den Faktor 6 erhöht.

Diese Eigenschaften der erfindungsgemäßen Derivate in der Vitamin D-Reihe läßt sie zum therapeutischen Einsatz bei atrophischer Haut, wie sie bei

natürlicher Hautalterung infolge erhöhter Lichtexposition oder medikamentös induzierter Hautatrophie durch Behandlung mit Glucocorticoiden auftritt, geeignet erscheinen.

Darüber hinaus kann die Wundheilung durch topische Applikation mit den neuen Verbindungen beschleunigt werden.

In Zellpopulationen das Haarfollikels, die entscheidend zum Haarwachstum bzw. der Haarzyklusregulation beitragen, konnten Vitamin D₃-Rezeptorproteine nachgewiesen werden [Stumpf, W. E. et al., *Cell Tissue Res.* <u>238</u>, 489 (1984); Milde, P. et al., *J. Invest. Dermatol.* <u>97</u>, 230 (1991)]. Außerdem zeigen in vitro-Befunde an isolierten Haarfollikelkeratinozyten einen proliferationsinhibierenden und differenzierungsstimmulierenden Einfluß von 1,25-(OH)₂-D₃.

10

15

20

25

30

Aus klinischen Beobachtungen ist bekannt, daß die Vitamin D₃-resistente Rachitis häufig mit einer Alopezie einhergeht, die sich im frühen Kindesalter ausprägt. Experimentelle Befunde zeigen, daß die Vitamin D₃-Bindungsstelle des VDR bei dieser Erkrankung mutiert, d. h. defekt ist [Kristjansson. K. et al., *J. Clin. Invest.* 92, 12 (1993)]. Keratinozyten, die aus den Haarfollikeln dieser Patienten isoliert wurden, reagieren in vitro nicht auf die Zugabe von 1,25-(OH)₂-D₃ [Arase, S. et al., *J. Dermatol. Science* 2, 353 1991)].

Aus diesen Befunden läßt sich eine entscheidende Rolle von $1,25-(OH)_2-D_3$ auf die Regulation des Haarwuchstums ableiten.

Daher eignen sich diese Analoga besonders zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Erkrankungen, die mit einem gestörten Haarwachstum einhergehen (androgenetische Alopezie, Alopezia areata/totalis, chemotherapie-induzierte Alopezie), oder zur Unterstützung des physiologischen Haarwachstums ohne die Nebenwirkungen des Calcitriols (insbesondere Hypercalcämie) hervorzurufen.

Die senile und postmenopausale Osteoporose ist gekennzeichnet durch einen erhöhten Knochenumsatz mit einer insgesamt negativen Bilanz. Aufgrund des Knochenschwundes insbesondere von trabekulärem Knochen kommt es in verstärktem Maße zu Knochenbrüchen. Aufgrund der fördernden Wirkung von Calcitriol sowohl auf die Anzahl als auch die Syntheseleistung von knochenneubildenden Zellen (Osteoblasten) eignen sich die erfindungsgemäßen Substanzen zur Therapie und Prophylaxe der senilen und postmenopausalen

Osteoporose (EP 0 634 173 A1), der steroidinduzierten Osteoporose sowie zur beschleunigten Einheilung von Gelenkplastiken ohne die Nebenwirkungen des Calcitriols (insbesondere Hypercalcämie) hervorzurufen. Für die Therapie der verschiedenen Formen der Osteoporose können sie vorteilhaft mit Estradiol oder anderen Abkömmlingen des Östrogens kombiniert werden.

Schließlich konnte gezeigt werden, daß Calcitriol die Synthese eines Wuchsstoffes für Nervenzellen (nerve growth factor) steigert [M.S. Saporito et al. Brain Res. 633, 189 (1994)]. Daher eignen sich die erfindungsgemäßen Verbindungen auch zur Behandlung von degenerativen Erkrankungen des peripheren und zentralen Nervensystems, wie der Alzheimerschen Erkrankung und der amyotrophen Lateralsklerose.

10

25

30

Es wurde außerdem gefunden, daß bestimmte Verbindungen der allgemeinen Formel in HL 60-Zellen überraschenderweise die Wirkung von Calcitriol antagonisieren (siehe auch WO 94/07853, WO 97/00242).

Solche Verbindungen können bei der Therapie von Hypercalcämien eingesetzt werden, wie zum Beispiel bei Hypervitaminose D oder Intoxikation mit Calcitriol und calcitriolartig wirksamen Substanzen, oder bei erhöhter extrarenaler Calcitriolsynthese bei granulomatösen Erkrankungen (Sarkoidose, Tuberkulose). Auch paraneoplastische Hypercalcämien (zum Beispiel bei osteolytischen Metastasen und Tumoren mit erhöhter Synthese von Parathormon-related peptide) sowie bei Hypercalcämie bei Hyperparathyreoidismus.

Weiterhin sind Calcitriolantagonisten zur Fertilitätskontrolle einzusetzen. Im Reproduktionstrakt weiblicher und männlicher Tiere wird der Vitamin D-Rezeptor exprimiert. Es ist bekannt, daß die weibliche und männliche Fertilität Vitamin D-defizienter Tiere herabgesetzt ist. Durch kurzfristige Substitution von Calcitriol kann die Reproduktionsleistung erhöht werden. Daher sind Calcitriolantagonisten in der Lage, die weibliche und männliche Fertilität zu beeinflussen.

Da Calcitriol unter bestimmten Bedingungen eine immunsuppressive Wirkung zeigt, sind Calcitriolrezeptorantagonisten auch als Immunstimulantien, z. B. bei Infektabwehr-schwäche, einzusetzen.

Von Calcitriol ist bekannt, daß es das Haarwachstum modulieren kann. Calcitriolantagonisten können daher bei unerwünschtem Haarwachstum, z. B. beim Hirsutismus, therapeutische Verwendung finden.

Eine fördernde Rolle von Vitamin D auf die Bildung von arteriosklerotischen Plaques ist seit langem bekannt. In solchen Gefäßläsionen wird ein Calcitriolreguliertes Protein, das Osteopontin, vermehrt gefunden, dem eine Rolle bei der Gefäßverkalkung zugeschrieben wird [R. Eisenstein et al. Arch. Path. 77, 27 (1964), L.A. Fitzpatrick et al. J. Clin. Invest. 94, 1597 (1994)]. Deshalb eignen sich Calcitriolantagonisten zur Therapie und Prophylaxe aller Erscheinungsformen der Arteriosklerose.

Schließlich eignen sich Calcitriolantagonisten infolge der Eigenschaft von Calcitriol, unspezifische Immunreaktionen von monocytären Zellen zu steigern, zur Therapie von entzündlichen Erkrankungen insbesondere chronischer Natur, wie rheumatoide Arthritis, Morbus Crohn, Colitis ulcerosa, und granulomatösen Erkrankungen wie Sarkoidose und anderen Fremdkörperreaktionen.

10

15

Für alle aufgezählten therapeutischen Anwendungen gilt, daß die erfindungsgemäßen Verbindungen in der Lage sind, in den genannten Krankheitsbildern eine therapeutische Wirkung zu erreichen, ohne die Nebenwirkungen des Calcitriols (insbesondere Hypercalcämie) hervorzurufen.

Die vorliegende Erfindung bezieht sich somit auf pharmazeutische Präparate, die mindestens eine Verbindung gemäß der allgemeinen Formel I zusammen mit einem pharmazeutisch verträglichen Träger enthalten.

Die Verbindungen können als Lösungen in pharmazeutisch verträglichen 20 Solventien oder als Emulsionen, Suspensionen, oder Dispersionen in geeigneten pharmazeutischen Solventien oder Trägern oder als Pillen, Tabletten oder Kapseln, die in an sich bekannter Weise feste Trägerstoffe enthalten, formuliert topische Anwendung Für eine werden Verbindungen die vorteilhafterweise als Cremes oder Salben oder in einer ähnlichen, zur topischen 25 Anwendung geeigneten Arzneimittelform formuliert. Jede derartige Formulierung kann auch andere pharmazeutisch verträgliche und nichttoxische Hilfsstoffe enthalten, wie z.B. Stabilisatoren, Antioxidantien, Bindemittel, Farbstoffe, Emulgatoren oder Geschmackskorrigentien. Die Verbindungen vorteilhafterweise durch Injektion, intravenöse Infusion in geeigneter steriler 30 Lösungen, als Aerosol über Bronchien und Lunge oder als orale Dosierung über den Ernährungstrakt oder topisch in der Form von Cremes, Salben, Lotions oder geeigneter transdermaler Pflaster appliziert, wie in der EP-A 0 387 077 beschrieben ist.

Die tägliche Dosis liegt bei 0,1 μg/Patient/Tag - 1000 μg/Patient/Tag, vorzugsweise 1,0 μg/Patient/Tag - 500 μg/Patient/Tag.

Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen

Die Herstellung der Vitamin D-Derivate der allgemeinen Formel I erfolgt erfindungsgemäß aus einer Verbindung der allgemeinen Formel II,

$$R_3$$
 R_4
 R_3
 R_4
 R_5
 R_7
 R_1
 R_2
 R_1
 R_1

worin Y'₁ ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom oder eine geschützte Hydroxylgruppe und Y'₂ eine Hydroxyschutzgruppe bedeuten.

Z' unterscheidet sich von Z dadurch, daß eventuell vorliegende Hydroxylgruppen oder Ketogruppen in geschützter Form vorliegen können.

Bei den Schutzgruppen handelt es sich vorzugsweise um alkyl-, aryl- oder gemischt alkylarylsubstituierte Silylgruppen, z.B. die Trimethylsilyl- (TMS), Triethylsilyl- (TES), tert.-Butyldimethylsilyl- (TBDMS), tert.-Butyldiphenylsilyl- (TBDPS) oder Triisopropylsilylgruppen (TIPS) oder eine andere gängige Hydroxyschutzgruppe (Methoxymethyl-, Methoxyethoxymethyl-, Ethoxyethyl-, Tetrahydrofuranyl- Tetrahydropyranyl-Gruppen) für die Ketogruppen handelt es sich vorzugsweise um Ketale (1,3-Dioxolane, 1,3-Dioxane, Dialkoxyketale) (siehe T.W. Greene, P.G.M. Wuts "Protective Groups in Organic Synthesis", 2nd Edition, John Wiley & Sons, 1991).

Durch gleichzeitige oder sukzessive Abspaltung der Hydroxy- sowie Ketoschutzgruppen und gegebenenfalls durch partielle, sukzessive oder vollständige Veresterung der freien Hydroxylgruppen wird II in eine Verbindung der allgemeinen Formel I überführt.

Im Falle der Silylschutzgruppen oder der Trimethylsilylethoxymethylgruppe 5 verwendet man zu deren Abspaltung Tetrabutylammoniumfluorid. Fluorwasserstoffsäure oder Fluorwasserstoffsäure/Pyridin oder Ionentauscher: im Falle von Ethergruppen (Methoxymethyl-, Methoxyethoxymethyl-, Ethoxyethyl-, Tetrahydropyranylether) und Ketalen werden 10 diese katalytischer Einwirkung von Säure. beispielsweise p-Toluolsulfonsäure, Pyridinium-p-toluolsulfonat, Essigsäure. Salzsäure, Phosphorsäure oder einem sauren lonenaustauscher abgespalten.

Die Veresterung der freien Hydroxygruppen kann nach gängigen Verfahren mit den entsprechenden Carbonsäurechloriden, -bromiden oder -anhydriden erfolgen.

Die Herstellung der Ausgangsverbindungen für die allgemeine Formel II geht je nach letztendlich gewünschtem Substitutionsmuster in 10- und 20-Position von verschiedenen Startverbindungen aus.

Für die Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel II, worin R_1 und R_2 gemeinsam eine exocyclische Methylengruppe und Y'_1 ein Wasserstoffatom oder eine geschützte Hydroxylgruppe und Y'_2 eine Hydroxyschutzgruppe bedeuten, wird von dem bekannten Aldehyd III ausgegangen [M. Calverley Tetrahedron $\underline{43}$, 4609 (1987), WO 87/00834].

20

Andere Schutzgruppen für Y'_1 und Y'_2 als die in den Literaturstellen erwähnten lassen sich durch analoge Vorgehensweise unter Verwendung entsprechend modifizierter Silylchloride (z.B. *tert.*-Butyldiphenylsilylchlorid anstelle von *tert.*-Butyldimethylsilylchlorid) erhalten. Durch Verzicht auf die entsprechenden Stufen zur 1α -Hydroxylierung lassen sich Derivate vom Typ Y'_1 =H erhalten.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel III werden nun analog bekannter Verfahren in Aldehyde der allgemeinen Formel IV überführt [EP 647 219, WO 94/07853, M.J. Calverley, L. Binderup *Bioorg. Med. Chem. Lett.* 3, 1845-1848 (1993)].

Für R₃ und R₄ gelten die schon eingangs erwähnten Definitionen.

10

15

20

Zur Etablierung des natürlichen Vitamin D-Triensystems wird eine photochemische Isomerisierung von Verbindungen der allgemeinen Formel IV vorgenommen. Bestrahlung mit ultraviolettem Licht erfolgt in Gegenwart eines sogenannten Triplettsensibilisators. Im Rahmen der vorliegenden Erfindung wird dafür Anthracen verwendet. Durch Spaltung der π -Bindung der 5,6-Doppelbindung, Rotation des A-Ringes um 180° um die 5,6-Einfachbindung und Reetablierung der 5,6-Doppelbindung wird die Stereoisomerie an der 5,6-Doppelbindung umgekehrt, wobei Verbindungen der allgemeinen Formel V anfallen,

10

$$R_4$$
 R_3
 CHO
 Y_2O
 Y_1

Grundsätzlich ist diese Isomerisierungsreaktion auch auf einer späteren Stufe möglich. Exemplarisch werden im Folgenden die Umsetzungen des Aldehydes VI mit natürlicher Konfiguration an C-20 beschrieben.

Prinzipiell sind die folgenden Umsetzungen aber auch mit den genannten Substitutionsmustern an C-20 möglich.

Zunächst wird die Synthese von Verbindungen, die einen Spezialfall der allgemeinen Formel II darstellen, beschrieben. So bilden R_1 und R_2 gemeinsam eine Methylengruppe, R_3 ist ein Wasserstoffatom und R_4 ist eine Methylengruppe und Z' bedeutet eine geradkettige 1-Oxoalkylgruppe mit

1-12 Kohlenstoffatomen, in der die Ketogruppe geschützt vorliegt (z.B. Ketal: Dialkoxyketal, 1,3-Dioxolan, 1,3-Dioxan, 5,5-Dimethyl-1,3-dioxan).

Startmaterial für die Seitenkettenfragmente ist ein Acetessigsäureester der allgemeinen Formel VII.

$$OR_5$$
 OR_5 OR_5 OR_5 OR_5

5

10

15

20

R₅ kann eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen sein (vorzugsweise Methyl- oder Ethylgruppe). Zum Aufbau längerer Ketten wird die Verbindung VII mit zwei Äquivalenten einer oder zwei verschiedener Basen (z.B. Lithiumdiisopropylamid, *n*-Butyllithium, Natriumhydrid, Kaliumhydrid) doppelt deprotoniert und anschließend mit einem Äquivalent eines Alkylhalogenides (Bromid oder lodid) an der reaktiveren Position alkyliert, wobei die Verbindung der allgemeinen Formel VIII anfällt [L. Weiler et al. *J. Am. Chem. Soc.* <u>96</u>, 1082-1087 (1974), N. Haddad et al. *J. Org. Chem.* <u>60</u>, 6883-6887 (1995), D.F. Taber et al. *J. Org. Chem.* <u>60</u>, 2283-2285 (1995)]. R₆ bedeutet eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe mit bis zu 11 Kohlenstoffatomen.

Die Verbindung VII oder VIII werden nun mit einer Base (z.B. Kaliumcarbonat, Natriumcarbonat, Kaliumalkoholat) und 1,2-Dibromethan umgesetzt, wobei Verbindungen der allgemeinen Formel IX entstehen. R₆ hat die schon genannte Bedeutung oder ist ein Wasserstoffatom [D.F. Taber et al. *J. Org. Chem.* <u>57</u>, 436-441 (1992)].

Die Ketogruppe der Verbindung IX wird nun unter Standardbedingungen in ein Ketal überführt, wobei die Verbindung X entsteht, in der K eine Ketoschutzgruppe bedeutet. Als Ketoschutzgruppen kommen alle in "Protective Groups in Organic

10

15

Synthesis", 2nd Edition, John Wiley & Sons, 1991 (T.W. Greene, P.G.M. Wuts) infrage (z. B. 1,3-Dioxolan, 1,3-Dioxan, 5,5-Dimethyl-1,3-dioxan, Dialkoxyketale). Exemplarisch wird im Folgenden das 1,3-Dioxolan-Derivat X (K= -O-CH₂-CH₂-O-) beschrieben. Die Verwendung anderer Ketalgruppen ist aber grundsätzlich möglich.

Reduktion der Estereinheit zum Alkohol XI kann mit einem gängigen Reduktionsmittel erfolgen (z.B. Lithiumaluminumhydrid, Diisobutylaluminiumhydrid). Anschließende Oxidation unter den üblichen Bedingungen (Mangandioxid, Pyridiniumchlorochromat, Pyridiniumdichromat, Swern-Bedingungen) ergibt als wichtiges Zwischenprodukt den Aldehyd XII (zeichnerisch dargestellt als 1,3-Dioxolan-Derivat, aber nicht auf diese Schutzgruppe beschränkt, sondern auch mit anderen Ketoschutzgruppen herstellbar, s.o.). In einer Wittig-Reaktion mit dem Ylid aus Methyltriphenylphosphoniumiodid oder - bromid (Deprotonierung z.B. mit *n*-Butyllithium) wird das Olefin XIII generiert.

$$R_6$$
 OH R_6 OH XIV XV

Die Doppelbindung kann nun unter den Standardbedingungen hydroboriert und nach oxidativer Aufarbeitung in den Alkohol XIV überführt werden [Pelter, Smith, Brown *Borane Reagents*; Academic Press: New York, 1988; H.C. Browm et al. *Heterocycles* <u>25</u>, 641-567 (1987).] Die Alkoholfunktion wird nun tosyliert (XV, X=OTos) und mit dem Thiophenolatanion zum Thioether XV (X=SPh) umgesetzt. Oxidation (z.B. mit Wasserstoffperoxid, Metachlorperbenzoesäure, *tert.*-Butylhydroperoxid, Natriumperiodat) ergibt dann das Sulfon XV (X=SO₂Ph) [P.C. Bulman Page et al. *Synth. Comm.* 23, 1507-1514 (1993)].

Das Sulfon XV wird nun mit einer Base (z.B. *n*-Butyllithium, Lithiumdiisopropylamid, Natriumhydrid, Kaliumhydrid) deprotoniert und bei tiefer Temperatur (zwischen -100°C und -20°C) mit dem Aldehyd VI umgesetzt, wobei Hydroxysulfone der allgemeinen Formel XVI (X=SO₂Ph) anfallen.

$$Y_{2}^{\prime}$$

Überführung der Hydroxysulfone in Verbindungen, die eine Doppelbindung in der Seitenkette tragen gelingt im Fall von Vitamin D-Derivaten vorzugsweise durch Reaktion mit Natriumamalgam (H.F. DeLuca et al. *Bioorg. Chem.* 15, 152-166 (1987), H.F. DeLuca et al. *Biochemistry* 29, 190-196 (1990)].

10

$$Y_{20}$$

$$r_{20}$$
 (XVIII)

Neben den Olefinen der allgemeinen Formel XVII fallen auch die Alkohole der allgemeinen Formel XVIII an, die chromatographisch abgetrennt werden.

Die Verbindungen der allgemeinen Formeln XVII und XVIII können als Sonderfälle der allgemeinen Formel II angesehen werden und können wie vorstehend beschrieben in die Titelverbindungen der allgemeine Formel I überführt werden.

Im Folgenden wird die Synthese von Verbindungen, die einen weiteren Spezialfall der allgemeinen Formel II darstellen, beschrieben. So bilden R_1 und R_2

15

20

gemeinsam eine Methylengruppe, R_3 ist ein Wasserstoffatom und R_4 ist eine Methylgruppe, Q ist eine Ethylengruppe und Z' hat die bereits vorstehend erwähnte Definition.

Zum Aufbau der Seitenkettenfragmente werden Aldehyde der allgemeinen Formel XII in Horner-Wadsworth-Emmons-Reaktionen mit deprotonierten Phosphonoessigsäureestern (Base: z.B. Lithiumdiisopropylamid, *n*-Butyllithium, Natriumhydrid, Kaliumhydrid) umgesetzt, wobei Ester der allgemeinen Formel XIX anfallen.

$$R_6$$
 CHO
 R_6
 $COOR_7$
 $XIII$
 $XIIX$
 XIX

Reduktion unter Birch-Bedingungen (Lithium, Natrium oder Calcium in flüssigem Ammoniak oder Aminen) liefert die Alkohole der allgemeinen Formel XX (X=OH).

Die Alkoholfunktion wird nun tosyliert (XX, X=OTos) und mit dem Thiophenolatanion zum Thioether XX (X=SPh) umgesetzt. Oxidation (z.B. mit Wasserstoffperoxid, Metachlorperbenzoesäure, *tert.*-Butylhydroperoxid, Natriumperiodat) ergibt dann das Sulfon XX (X=SO₂Ph) [P.C. Bulman Page et al. *Synth. Comm.* 23, 1507-1514 (1993)].

Das Sulfon XX wird nun mit einer Base (z.B. *n*-Butyllithium, Litiumdiisopropylamid, Natriumhydrid, Kaliumhydrid) deprotoniert und bei tiefer Temperatur (zwischen - 100°C und -20°C) mit dem Aldehyd VI umgesetzt, wobei Hydroxysulfone der allgemeinen Formel XXI (X=SO₂Ph) anfallen.

$$V_{2}O$$

(XXI)

Überführung der Hydroxysulfone in Verbindungen, die eine Doppelbindung in der Seitenkette tragen gelingt im Fall von Vitamin D-Derivaten vorzugsweise durch Reaktion mit Natriumamalgam (H.F. DeLuca et al. *Bioorg. Chem.* 15, 152-166 (1987), H.F. DeLuca et al. *Biochemistry* 29, 190-196 (1990)].

$$Y_{2}^{\prime}$$
 (XXII)

$$r_{20}$$

Neben den Olefinen der allgemeinen Formel XXII fallen auch die Alkohole der allgemeinen Formel XXIII an, die chromatographisch abgetrennt werden.

Die Verbindungen der allgemeinen Formeln XXII und XXIII können als Sonderfälle der allgemeinen Formel II angesehen werden und könnenwie vorstehend beschrieben in die Titelverbindungen der allgemeine Formel I überführt werden.

5

10

15

Im Folgenden wird die Synthese von Verbindungen, die einen weiteren Spezialfall der allgemeinen Formel II darstellen, beschrieben. So bilden R_1 und R_2 gemeinsam eine Methylengruppe, R_3 ist ein Wasserstoffatom und R_4 ist eine Methylgruppe, Q bedeutet -CH(OH)-CH₂-CH₂- und Z' hat die schon genannte Bedeutung.

In diesem Fall wird der Aldehyd der allgemeinen Formel XII mit Oxopropylphosphonsäuredialkylester in Gegenwart einer Base (Triethylamin, Ethyldiisopropylamin, Triisopropylamin, Diazabicyclononan, Diazabicyclonundecan, Natriumhydrid) unter eventuellem Zusatz von Lithiumchlorid in das Keton XXIV überführt [S. Masamune et al. *Tetrahedron Lett.* 25, 2183-2186 (1984), B. Resul et al. *J. Med. Chem.* 36, 243-248 (1993)].

$$R_6$$
 CHO R_6 XXIV

Reaktion zu gesättigten Ketonen der allgemeinen Formel XXV kann durch Birch-Reduktion (vorstehend beschrieben) eventuell gefolgt von Reoxidation (z.B. mit Pyridiniumdichromat, Pyridiniumchlorochromat, Swern-Bedingungen) oder durch Hydrierung der Doppelbindung erfolgen. Um eine hydrogenolytische Spaltung des Cyclopropylringes zu vermeiden, sollte als Katalysator Platin(VI)oxid oder ein löslicher Rhodium-Katalysator (z.B. Wilkinson-Katalysator) verwendet werden.

Die Ketone XXV werden mit einer Base regioselektiv deprotoniert (z.B. Lithiumdiisopropylamid, Lithium- oder Natriumhexamethyldisilazid) und bei tiefer Temperatur mit dem Aldehyd der allgemeinen Formel VI umgesetzt, wobei Verbindungen der allgemeinen Formel XXVI (X=OH) anfallen.

$$r_2o^{-1}$$

Die Hydroxylgruppe wird anschließend unter Standardbedingungen in eine Fluchtgruppe überführt, wobei Verbindungen der allgemeinen Formel XXVI (X= z.B. Acetat, Trifluoracetat, Tosylat, Mesylat oder Triflat) entstehen.

5 Eliminierung unter Einsatz von Basen (z.B. Diazabicyclononan, Diazabicycloundecan, Triethylamin, Diisopropylamin, Ethyldiisopropylamin) bei gegebenfalls erhöhten Reaktionstemperaturen liefert die Ketone der allgemeinen Formel XXVII.

$$r_20$$
 (XXVII)

Die Carbonylgruppen in XXVII können nun zu den diastereomeren Alkoholen XXVIII reduziert werden (Reduktionsmittel: z.B. Natriumborhydrid/Certrichlorid,

Lithium-aluminiumhydrid, Diisobutylaluminiumhydrid, Lithiumborhydrid) und chromatographisch getrennt werden.

$$P_{2}$$
 (XXVIII)

Die Schutzgruppenabspaltung an der Verbindung der allgemeinen Formel XXVIII, welche als Sonderfall der allgemeinen Formel II aufzufassen ist, sollte sukzessive erfolgen. Das Ketal wird durch mild saure Reaktionsbedingungen (z.B. Pyridinium-p-Toluolsulfonat, Oxalsäure/Silicagel) abgespalten, wobei Verbindungen der allgemeinen Formel XXIX anfallen. Wie beschrieben gelangt man dann zu Verbindungen der allgemeinen Formel I.

20

Im Folgenden wird die Synthese von Verbindungen, die einen weiteren Spezialfall der allgemeinen Formel II darstellen, beschrieben. So bilden R_1 und R_2 gemeinsam eine Methylengruppe, R_3 ist ein Wasserstoffatom und R_4 ist eine Methylgruppe, Q bedeutet -CH(OH)- und Z' bedeutet eine Alkyl- oder Alkenylgruppe mit 1-12 Kohlenstoffatomen.

Man setzt den Aldehyd der allgemeinen Formel XII für den Fall, daß R_6 ein Wasserstoffatom ist, mit Alkyltriphenylphosphoniumsalzen in Gegenwart von Basen (z.B. n-Butyllithium, Natriumhydrid, Kaliumhydrid) in Wittig-Reaktionen um, wobei Verbindungen der allgemeinen Formel XXX anfallen. R_7 bedeutet eine geradkettige oder verzweigte Alkyl- oder Alkenylgruppe mit 1-10 Kohlenstoffatomen. Üblicherweise entstehen E,Z-Gemische der Doppelbindung. Eine chromatographische Isomerentrennung wird erst auf einer späteren Stufe durchgeführt.

Die Spaltung der Ketaleinheit erfolgt unter sauren Reaktionsbedingungen (z.B. Salzsäure, Aceton; p-Toluolsulfonsäure, Methanol; Oxalsäure, Silicagel), wobei Verbindungen der allgemeinen Formel XXXI erhalten werden.

Die Ketone XXXI werden mit einer Base deprotoniert (z.B. Lithiumdiisopropylamid, Lithium- oder Natriumhexamethyldisilazid) und bei tiefer Temperatur mit dem Aldehyd der allgemeinen Formel VI umgesetzt, wobei Verbindungen der allgemeinen Formel XXXII (X=OH) anfallen.

Die Hydroxylgruppe wird anschließend unter Standardbedingungen in eine Fluchtgruppe überführt, wobei Verbindungen der allgemeinen Formel XXXII (X= z.B. Acetat, Trifluoracetat, Tosylat, Mesylat oder Triflat) entstehen.

Eliminierung unter Einsatz von Basen (z.B. Diazabicyclononan, Diazabicycloundecan, Triethylamin, Diisopropylamin, Ethyldiisopropylamin) bei gegebenfalls erhöhten Reaktionstemperaturen liefert die Ketone der allgemeinen Formel XXXIII.

10

Die Carbonylgruppen in XXXIII können nun zu den diastereomeren Alkoholen XXXIV reduziert (Reduktionsmittel: z.B. Natriumborhydrid/Certrichlorid, Lithiumaluminium-hydrid, Diisobutylaluminiumhydrid, Lithiumborhydrid) und chromatographisch getrennt werden.

Die Verbindung der allgemeinen Formel XXXIV kann als Spezialfall der allgemeinen Formel II betrachtet werden und wird wie beschrieben in die Verbindung der allgemeinen Formel I überführt.

Daneben kann die Doppelbindung der Verbindung der allgemeinen Formel XXX hydriert werden, wobei eine Verbindung der allgemeinen Formel XXXV anfällt. Als Katalysatoren sind hier lösliche Rhodium-Katalysatoren (Wilkinson-Katalysator) oder Platin(VI)oxid vorzuziehen.

$$R_7$$
 XXX
 $XXXV$
 R_7
 $XXXV$

10

Die Spaltung des Ketals zum Keton XXXVI und die Anknüpfung an das Vitamin D-Gerüst erfolgen wie vorstehend beschrieben, so daß letztlich eine Verbindung der allgemeinen Formel XXXVII, welche als Spezialfall der allgemeinen Formel II zu betrachten ist, entsteht.

Die Überführung in eine Verbindung der allgemeinen Formel I erfolgt wie beschrieben.

Zur Synthese von Verbindungen der allgemeinen Formel II für die R₁ und R₂ Wasserstoffatome sind, muß ein konvergenter Syntheseweg beschritten werden, bei dem CD- und A-Ring-Fragmente separat aufgebaut werden. Zur Synthese der CD-Fragmente wird der literaturbekannte Aldehyd XXXVIII [H.H. Inhoffen et al. Chem. Ber. <u>92</u>, 781-791 (1958); H.H. Inhoffen et al. Chem. Ber. <u>92</u>, 1772-1788 (1959); W.G. Dauben et al. Tetrahedron Lett. <u>30</u>, 677-680 (1989)] verwendet,

worin P eine acyl-, alkyl- oder arylsubstituierte Silyl- oder eine Tetrahydropyranyl-, Tetrahydrofuranyl-, Methoxymethyl-, Ethoxyethyl-, eine Acylgruppe (z.B. Acetyl-,

Benzoylgruppe) oder eine andere Hydroxyschutzgruppe bedeutet (siehe T.W. Greene, P.G.M. Wuts *Protective Groups in Organic Synthesis*, 2nd Edition, John Wiley and Sons, Inc. 1991).

Nach den bekannten Verfahren können hier die schon beschriebenen Modifikationen an C-20 eingeführt werden (WO 94/07853), wobei eine Verbindung der allgemeinen Formel XXXIX anfällt.

Die Einführung der Seitenketten erfolgt hier in Analogie zum Fall des Vitamin D-Aldehydes XII, wobei man Verbindungen der allgemeinen Formel XL erhält.

10

5

V' bedeutet eine geschützte Hydroxylgruppe oder zusammen mit W eine *E*-Doppelbindung. Die übrigen Variablen wurden vorher bereits definiert.

Bei der Wahl Schutzgruppen geeigneter (z.B. P=Triethylsilyl, 15 V'=Tetrahydropyranoxy) wird Р selektiv gespalten (z.B. Tetrabutylammoniumfluorid), wobei die Verbindung der allgemeinen Formel XLI anfällt.

10

Oxidation nach bekannter Methode (z.B. Pyridiniumchlorochromat, Pyridiniumdichromat, Swern-Bedingungen) ergeben eine Verbindung der allgemeinen Formel XLII, die durch Reaktion mit dem durch eine Base (z.B. Lithiumdiisopropylamid, *n*-Butyllithium) erzeugten Anion des literaturbekannten Phosphinoxides der allgemeinen Formel XLIII [H.F. DeLuca et al. *Tetrahedron Lett.* 32, 7663-7666 (1991)], worin Y'₂ die schon beschriebene Bedeutung hat, in entsprechende Verbindungen der allgemeinen Formel II für die gilt: Y'₁=OY'₂ überführt wird. Die weitere Umsetzung in die Verbindung der allgemeinen Formel I erfolgt wie schon beschrieben.

Die nachstehenden Beispiele dienen der näheren Erläuterung der Erfindung.

10

35

Synthese der Ausgangsverbindungen in der 24-Methylen-Reihe

1. (5Z,7E)-(1S,3R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-9,10-secopregna-5,7,10(19)-trien-20-carbaldehyd **2**

Man löst 7,5 g (5*E*,7*E*)-(1*S*,3*R*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-9,10-secopregna-5,7,10(19)-trien-20-carbaldehyd 1 [M.J. Calverley *Tetrahedron* 43, 4609-4619 (1987)] in 200 ml Toluol, fügt 2 g Anthracen und 0,5 ml Triethylamin hinzu und bestrahlt unter Stickstoffdurchleitung in einer Pyrex-Apparatur mit einer Quecksilber-hochdrucklampe für 30 min. Anschließend filtriert man, engt ein und chromatographiert den Rückstand an Silicagel mit Essigester/Hexan, wobei man 7,1 g der Titelverbindung 2 als farblosen Schaum erhält.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,05 ppm (s, 12H); 0,55 (s, 3H); 0,88 (s, 18H); 1,11 (d, 3H); 2,37 (m, 1H); 4,18 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,84 (brs, 1H); 5,17 (brs, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,22 (d, 1H); 9,58 (d, 1H)

2. 1-Acetylcyclopropancarbonsäuremethylester 4

farbloses Öl erhalten werden.

Man löst 56 g Acetessigsäuremethylester 3 in 500 ml Aceton und fügt unter Eiskühlung 276,2 g Kaliumcarbonat sowie 86 ml Dibromethan hinzu. Man erhitzt unter Stickstoff auf 50°C und rührt 72 h bei dieser Temperatur. Nach dem Abkühlen wird das Gemisch mit Essigester verdünnt, mit Wasser und gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt.
Der Rückstand wird im Vakuum destilliert, wobei 66 g der Titelverbindung als

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 1,48 ppm (s, 4H); 2,47 (s, 3H); 3,74 (s, 3H)

30 3. 1-(2-Methyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropancarbonsäuremethylester 5

Man löst 18,7 g 4 in 500 ml Benzol, gibt 30 ml Ethylenglykol und 1 g p-Toluolsulfonsäure hinzu und erhitzt unter Stickstoff am Wasserabscheider für 12 h. Nach dem Abkühlen wird Natriumhydrogencarbonat-Lösung zugegeben, mit Essigester extrahiert, über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt, wobei 23g der Titelverbindung 5 als farbloses Öl anfallen.

10

15

20

30

35

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 1,02 ppm (m, 2H); 1,16 (m, 2H); 1,61 (s, 3H); 3,69 (s, 3H); 3,92 (m, 4H)

4. 1-(2-Methyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropanmethanol 6

Man löst 11,2 g 5 in 150 ml Toluol und kühlt unter Stickstoff auf 0°C ab. Nun tropft man langsam 125 ml DIBAH-Lösung (1.2 M in Toluol) hinzu und rührt 2 h nach. Anschließend werden 1,25 ml Isopropanol und 25 ml Wasser zugetropft und über Nacht gerührt. Der Niederschlag wird abfiltriert, das Filtrat eingeengt und an Silicagel mit Essigester/Hexan chromatographiert, wobei 9,1 g der Titelverbinbdung 6 als farbloses Öl anfallen.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,47 ppm (m, 2H); 0,72 (m, 2H); 1,41 (s, 3H); 2,92 (t, OH); 3,53 (d, 2H); 3,97 (m, 4H)

5. 1-(2-Methyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropancarbaldehyd 7

Man löst 10 g 6 in 500 ml Dichlormethan und gibt bei Raumtemperatur unter Stickstoff 3,7 g Natriumacetat und 19,3 g Pyridiniumchlorochromat zu. Nach 3 h bei Raumtemperatur wird über Silicagel filtriert, eingeengt, mit Diethylether verdünnt, erneut filtriert und das Solvens entfernt, wobei man 7,8 g der Titelverbindung 7 als farbloses Öl erhält.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 1,16 ppm (m, 4H); 1,57 (s, 3H); 3,97 (m, 3H); 9,49 (s, 1H)

6. 2-(1-Ethenylcyclopropyl)-2-methyl-1,3-dioxolan 8

Es werden 44,6 g Methyltriphenylphosphoniumbromid in 700 ml Diethylether vorgelegt und bei 0°C unter Stickstoff werden 50 ml *n*-Butyllithium-Lösung (2.5 M in Hexan) zugetropft. Man rührt 1 h bei Raumtemperatur nach und gibt dann 9,5 g 7 in 10 ml Diethylether hinzu. Nach 1 h quencht man die Reaktionslösung mit Natriumchlorid-Lösung, extrahiert mit Essigester, wäscht mit Natriumchlorid-Lösung, trocknet über Natriumsulfat und entfernt das Solvens. Der Rückstand wird an Silicagel mit Essigester/Hexan chromatographiert, wobei man 5,4 g der Titelverbindung 8 als farbloses Öl erhält.

WO 99/16745 PCT/EP98/06159

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,59 ppm (m, 2H); 0,86 (m, 2H); 1,41 (s, 3H); 3,95 (m, 4H); 4,98 (d, 1H); 4,99 (d, 1H); 6,21 (dd, 1H) 7. 1-(2-Methyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropanethanol 9

- Man löst 5,4 g 8 in 200 ml Tetrahydrofuran (THF) und tropft bei 0°C unter Stickstoff 14 ml Boran-THF-Lösung (1.0 M in THF) zu. Man läßt das Reaktionsgemisch dann auf Raumtemperatur kommen und rührt 2 h nach. Nach erneuter Kühlung auf 0°C werden nacheinander 17 ml Wasser, 17 ml wässrige Natriumhydroxid-Lösung (25%) und 2 ml Wasserstoffperoxid (30%) zugegeben und 1 h nachgerührt. Anschließend gibt man Natriumthiosulfat-Lösung zu, extrahiert mit Essigester, wäscht mit Natriumchlorid-Lösung, trocknet über Natriumsulfat und engt ein. Der Rückstand wird an Silicagel mit Essigester/Hexan chromatographiert, wobei man 3,9 g der Titelverbindung 9 als farbloses Öl erhält.
- ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,29 ppm (m, 2H); 0,73 (m, 2H); 1,43 (s, 3H); 1,63 (t, 2H); 3,52 (t, OH); 3,79 (q, 2H); 3,93 (m, 4H)

20

25

35

8. 4-Methylbenzolsulfonsäure 2-[1-(2-methyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropyl]ethylester **10**

Es werden 470 mg 9 in 10 ml Pyridin gelöst und bei 0°C wird unter Stickstoff p-Toluolsulfonylchlorid zugegeben. Man rührt 1 h bei 0°C und gibt dann Natriumhydrogencarbonat-Lösung hinzu. Es wird mit Essigester extrahiert, mit verdünnter Salzsäure und anschließend mit Natriumhydrogencarbonat-Lösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Nach Chromatographie des Rückstandes an Silicagel mit Essigester/Hexan verbleiben 670 mg der Titelverbindung als farbloses ÖI.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ= 0,27 ppm (m, 2H); 0,61 (m, 2H); 1,29 (s, 3H); 1,78 (t, 2H); 2,46 (s, 3H); 3,80 (m, 4H); 4,23 (t, 2H); 7,35 (d, 2H); 7,81 (d, 2H)

9. 2-Methyl-2-[1-[2-(phenylsulfanyl)ethyl]cyclopropyl]-1,3-dioxolan 11

590 mg **10** werden in 2 ml Dimethylformamid (DMF) gelöst und unter Stickstoff zu einer Mischung aus 300 mg Kalium-*t*-Butylat und 0,27 ml Thiophenol in 5 ml DMF gegeben. Man rührt 1 h bei Raumtemperatur und quencht dann mit Natriumchlorid-Lösung. Es wird mit Esigester extrahiert, mit

10

15

25

30

Natriumhydrogencarbonat-Lösung und Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet, eingeengt und der Rückstand an Silicagel mit Essigester/Hexan chromatographiert, wobei 630 mg der Titelverbindung 11 als gelbliches Öl anfallen.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,29 ppm (m, 2H); 0,68 (m, 2H); 1,38 (s, 3H); 1,75 (t, 2H); 3,10 (m, 2H); 3,92 (m, 4H); 7,28 (d, 5H)

10. 2-Methyl-2-[1-[2-(phenylsulfonyl)ethyl]cyclopropyl]-1,3-dioxolan 12

Man löst 480 mg 11 in 18 ml Methanol und gibt unter Stickstoff 180 mg Kaliumcarbonat, 221 mg Acetonitril und 612 mg Wasserstoffperoxid zu und rührt 6 h bei Raumtemperatur. Nun wird Natriumthiosulfat-Lösung zugegeben, mit Essigester extrahiert, mit Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet, eingeengt und der Rückstand über Silicagel mit Essigester/Hexan chromatographiert, wobei man 380 mg der Titelverbindung 12 als farbloses Öl erhält.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,25 ppm (m, 2H); 0,68 (m, 2H); 1,23 (s, 3H); 1,78 (m, 2H); 3,39 (m, 2H); 3,82 (m, 4H); 7,57 (t, 2H); 7,66 (t, 1H); 7,90 (d, 2H)

11. 3-Oxohexansäuremethylester 13

Man legt 44,4 g Natriumhydrid-Suspension (60% in Paraffinöl) in 1500 ml THF vor und gibt unter Stickstoff bei 0°C 107,5 ml Acetessigsäuremethylester 3 hinzu. Nach 10 min tropft man dann 440 ml *n*-Butyllithium-Lösung (2.5 M in Hexan) zu und rührt weitere 30 min bei 0°C. Nun werden 88,9 ml Iodethan zugegeben und es wird über Nacht bei Raumtemperatur nachgerührt. Zur Aufarbeitung wird wieder auf 0°C gekühlt und mit 4 N Salzsäure neutralisiert. Die organische Phase wird mit Essigester verdünnt, mit Thiosulfat-Lösung und Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird dann an Silicagel mit Essigester/Hexan chromatographiert, wobei 95,13 g der Titelverbindung 13 als farbloses Öl erhalten werden.

³⁵ ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,93 ppm (t, 3H); 1,64 (quint, 2H); 2,52 (t, 2H); 3,46 (s, 2H); 3,75 (s, 3H)

10

15

20

12. 1-Oxobutylcyclopropancarbonsäuremethylester 14

Man setzt 95 g **13** analog 2. um und erhält 110 g der Titelverbindung **14** als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,91 ppm (t, 3H); 1,43 (s, 4H); 1,61 (quint, 2H); 2,81 (t, 2H); 3,75 (s, 3H)

13. 1-(2-Propyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropancarbonsäuremethylester 15

Man setzt 113 g 14 analog 3. um und erhält 78 g der Titelverbindung 15 als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,91 ppm (t, 3H); 1,00 (m, 2H); 1,04 (m, 2H); 1,40 (m, 2H); 2,04 (m, 2H); 3,68 (s, 3H); 3,93-3,98 (m, 4H)

14. 1-(2-Propyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropanmethanol 16

Man setzt 52 g **15** analog **4**. um und erhält **41**,50 g der Titelverbindung **16** als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,40 ppm (m, 2H); 0,68 (m, 2H); 0,93 (t, 3H); 1,40 (m, 2H); 1,84 (m, 2H); 2,98 (t, OH); 3,50 (d, 2H); 3,98 (m, 4H)

15. 1-(2-Propyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropancarbaldehyd 17

Man setzt 25,65 g **16** analog 5. um und erhält 19,62 g der Titelverbindung **17** als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,92 ppm (t, 3H); 1,10 (s, 4H); 1,42 (m, 2H); 1,90 (m, 2H); 3,98 (m, 4H); 9,58 (s, 1H)

16. 2-(1-Ethenylcyclopropyl)-2-propyl-1,3-dioxolan 18

Man setzt 4,2 g 17 analog 6. um und erhält 4,15 g der Titelverbindung 18 als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,54 ppm (m, 2H); 0,80 (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 1,40 (m, 2H); 1,75 (m, 2H); 3,96 (m, 4H); 4,94 (d, 1H); 4,95 (d, 1H); 6,23 (dd, 1H)

17. 1-(2-Propyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropanethanol 19

Man setzt 4,15 g **18** analog 7. um und erhält 2,71 g der Titelverbindung **19** als farbloses Öl.

 1 H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,22 ppm (m, 2H); 0,69 (m, 2H); 0,94 (t, 3H); 3,65 (t, OH); 3,70 (m, 2H); 3,94 (m, 4H)

18. 4-Methylbenzolsulfonsäure 2-[1-(2-propyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropyl]ethylester 20

Man setzt 1,85 g **19** analog 8. um und erhält 1,41 g der Titelverbindung **20** als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,20 ppm (m, 2H); 0,59 (m, 2H); 0,87 (t, 3H); 1,70 (t, 2H); 2,45 (s, 3H); 3,80 (m, 4H); 4,26 (t, 2H); 7,35 (d, 2H); 7,80 (d, 2H)

19. 2-[1-[2-(Phenylsulfanyl)ethyl]cyclopropyl]-2-propyl-1,3-dioxolan 21

Man setzt 1,41 g **20** analog 9. um und erhält 980 mg der Titelverbindung **21** als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,23 ppm (m, 2H); 0,65 (m, 2H); 0,92 (t, 3H); 1,75 (t, 2H); 3,12 (t, 2H); 3,94 (m, 4H); 7,30 (m, 5H)

20. 2-[1-[2-(Phenylsulfonyl)ethyl]cyclopropyl]-2-propyl-1,3-dioxolan 22

Man setzt 910 mg **21** analog 10. um und erhält 722 mg der Titelverbindung **22** als farbloses Öl.

25

30

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,18 ppm (m, 2H); 0,62 (m, 2H); 0,86 (t, 3H); 1,32 (m, 2H); 1,58 (m, 2H); 1,72 (m, 2H); 3,40 (m, 2H); 3,81 (m, 4H); 7,57 (t, 2H); 7,65 (t, 1H); 7,90 (d, 2H)

5 21. 3-Oxoheptansäuremethylester 23

Man setzt 118 ml Acetessigsäuremethylester 3 mit *n*-lodpropan analog 11. um und erhält 135 g der Titelverbindung 23 als farbloses Öl.

- ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,91 ppm (t, 3H); 1,32 (hex, 2H); 1,59 (quint, 2H); 2,53 (t, 2H); 3,47 (s, 2H); 3,75 (s, 3H)
 - 22. 1-Oxopentylcyclopropancarbonsäuremethylester 24
- 15 Man setzt 135 g 23 analog 2. um und erhält 123 g der Titelverbindung 24 als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,90 ppm (t, 3H); 1,30 (hex, 2H); 1,42 (s, 4H); 1,58 (quint, 2H); 2,83 (t, 2H); 3,72 (s, 3H)

23. 1-(2-Butyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropancarbonsäuremethylester 25

Man setzt 59 g **24** analog 3. um und erhält 45 g der Titelverbindung **25** als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,89 ppm (t, 3H); 1,00 (m, 2H); 1,12 (m, 2H); 1,30 (m, 4H); 2,05 (m, 2H); 3,68 (s, 3H); 3,96 (m, 4H)

24. 1-(2-Butyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropanmethanol 26

Man setzt 25 g **25** analog 4. um und erhält 16,8 g der Titelverbindung **26** als farbloses Öl.

- ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,40 ppm (m, 2H); 0,69 (m, 2H); 0,89 (t, 3H); 1,32 (m, 4H); 1,84 (m, 2H); 3,02 (brs, OH); 3,50 (brs, 2H); 3,97 (m, 4H)
 - 25. 1-(2-Butyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropancarbaldehyd 27

WO 99/16745 · PCT/EP98/06159

Man setzt 16,3 g **26** analog 5. um und erhält 16,0 g der Titelverbindung **27** als farbloses Öl.

- ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,90 ppm (t, 3H); 1,10 (s, 4H); 1,33 (m, 4H); 1,90 (m, 2H); 3,98 (m, 4H); 9,58 (s, 1H)
 - 26. 2-Butyl-2-(1-ethenylcyclopropyl)-1,3-dioxolan 28
- 10 Man setzt 5,0 g **27** analog 6. um und erhält 3,89 g der Titelverbindung **28** als farbloses Öl.
 - ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,54 ppm (m, 2H); 0,80 (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 1,30 (m, 4H); 1,79 (m, 2H); 3,94 (m, 4H); 4,94 (d, 1H); 4,95 (d, 1H); 6,22 (dd, 1H)
 - 27. 1-(2-Butyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropanethanol 29

15

20

25

Man setzt 1,51 g 28 analog 7. um und erhält 1,10 g der Titelverbindung 29 als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,22 ppm (m, 2H); 0,69 (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 1,31 (m, 4H); 1,60 (t, 2H); 1,83 (m, 2H); 3,63 (brs, OH); 3,70 (m, 2H); 3,94 (m, 4H) 28. 4-Methylbenzolsulfonsäure 2-[1-(2-butyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropyl]ethylester **30**

Man setzt 1,10 g 29 analog 8. um und erhält 1,05 g der Titelverbindung 30 als farbloses Öl.

- ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,20 ppm (m, 2H); 0,60 (m, 2H); 0,89 (t, 3H); 1,70 (t, 2H); 2,47 (s, 3H); 3,80 (m, 4H); 4,24 (t, 2H); 7,33 (d, 2H); 7,79 (d, 2H)
 - 29. 2-Butyl-2-[1-[2-(phenylsulfanyl)ethyl]cyclopropyl]-1,3-dioxolan 31
- Man setzt 1,05 g **30** analog 9. um und erhält 675 mg der Titelverbindung **31** als farbloses Öl.

20

25

35

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,23 ppm (m, 2H); 0,64 (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 1,30 (m, 4H); 1,72 (m, 4H); 3,11 (m, 2H); 3,91 (m, 4H); 7,28 (m, 5H)

30. 2-Butyl-2-[1-[2-(phenylsulfonyl)ethyl]cyclopropyl]-1,3-dioxolan 32

Man setzt 1,15 g 31 analog 10. um und erhält 913 mg der Titelverbindung 32 als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,19 ppm (m, 2H); 0,64 (m, 2H); 0,87 (t, 3H); 1,28 (m, 6H); 1,72 (m, 2H); 3,40 (m, 2H); 3,82 (m, 4H); 7,58 (t, 2H); 7,68 (t, 1H); 7,92 (d, 2H)

- 31. 3-Oxooctansäuremethylester 33
- 15 Man setzt 23 g Acetessigsäuremethylester **3** mit *n*-lodbutan analog 11. um und erhält 29,4 g der Titelverbindung **33** als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,90 ppm (t, 3H); 1,29 (m, 4H); 1,60 (m, 2H); 2,52 (t, 2H); 3,46 (s, 2H); 3,73 (s, 3H)

32. 1-Oxohexylcyclopropancarbonsäuremethylester 34

Man setzt 18,3 g 33 analog 2. um und erhält 15,2 g der Titelverbindung 34 als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,89 ppm (t, 3H); 1,30 (m, 4H); 1,45 (s, 4H); 1,60 (m, 2H); 2,81 (t, 2H); 3,75 (s, 3H) 33. 1-(2-Pentyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropancarbonsäuremethylester **35**

Man setzt 15,1 g 34 analog 3. um und erhält 13,2 g der Titelverbindung 35 als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,89 ppm (t, 3H); 1,00 (m, 2H); 1,14 (m, 2H); 1,30 (m, 6H); 2,05 (m, 2H); 3,69 (s, 3H); 3,92 (m, 4H)

34. 1-(2-Pentyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropanmethanol 36

35

Man setzt 10,0 g 35 analog 4. um und erhält 7,3 g der Titelverbindung 36 als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,40 ppm (m, 2H); 0,69 (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 1,33 (m, 6H); 1,85 (m, 2H); 3,01 (t, OH); 3,50 (d, 2H); 3,97 (m, 4H)

35. 1-(2-Pentyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropancarbaldehyd 37

Man setzt 7,3 g **36** analog 5. um und erhält 5,9 g der Titelverbindung **37** als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,89 ppm (t, 3H); 1,10 (s, 4H); 1,24-1,47 (m, 6H); 1,90 (m, 2H); 3,98 (m, 4H); 9,58 (s, 1H)

15 36. 2-(1-Ethenylcyclopropyl)-2-pentyl-1,3-dioxolan 38

Man setzt 5,3 g 37 analog 6. um und erhält 1,98 g der Titelverbindung 38 als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,53 ppm (m, 2H); 0,80 (m, 2H); 0,89 (t, 3H); 1,20-1,45 (m, 6H); 1,77 (m, 2H); 3,96 (m, 4H); 4,96 (d, 1H); 4,97 (d, 1H); 6,23 (dd, 1H)

37. 1-(2-Pentyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropanethanol 39

25 Man setzt 1,70 g **38** analog 7. um und erhält 1,20 g der Titelverbindung **39** als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,23 ppm (m, 2H); 0,70 (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 1,22-1,43 (m, 6H); 1,62 (m, 2H); 1,85 (m, 2H); 3,57 (brs, OH); 3,70 (m, 2H); 3,94 (m, 4H)

38. 4-Methylbenzolsulfonsäure 2-[1-(2-pentyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropyl]ethylester 40

20

Man setzt 456 mg 39 analog 8. um und erhält 620 mg der Titelverbindung 40 als farbloses Öl.

- ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,20 ppm (m, 2H); 0,60 (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 1,29 (m, 6H); 1,63 (m, 2H); 1,72 (t, 2H); 2,47 (s, 3H); 3,80 (m, 4H); 4,25 (t, 2H); 7,35 (d, 2H); 7,80 (d, 2H)
 - 39. 2-Pentyl-2-[1-[2-(phenylsulfanyl)ethyl]cyclopropyl]-1,3-dioxolan 41
- 10 Man setzt 610 mg **40** analog 9. um und erhält 499 mg der Titelverbindung **41** als farbloses Öl.
 - ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,21 ppm (m, 2H); 0,63 (m, 2H); 0,89 (t, 3H); 1,19-1,42 (m, 6H); 1,72 (m, 4H); 3,10 (m, 2H); 3,90 (m, 4H); 7,30 (m, 5H)
 - 40. 2-Pentyl-2-[1-[2-(phenylsulfonyl)ethyl]cyclopropyl]-1,3-dioxolan 42

Man setzt 318 mg 41 analog 10. um und erhält 287 mg der Titelverbindung 42 als farbloses Öl.

- 1 H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,17 ppm (m, 2H); 0,62 (m, 2H); 0,88 (t, 3H); 1,23 (m, 6H); 1,58 (m, 2H); 1,70 (m, 2H); 3,39 (m, 2H); 3,83 (m, 4H); 7,59 (t, 2H); 7,67 (t, 1H); 7,92 (d, 2H)
- 41. 3-Oxononansäuremethylester 43

Man setzt 53,5 ml Acetessigsäuremethylester 3 mit *n*-lodpentan analog 11. um und erhält 87,9 g der Titelverbindung 43 als farbloses Öl.

- ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,88 ppm (t, 3H); 1,29 (m, 6H); 1,60 (m, 2H); 2,53 (t, 2H); 3,45 (s, 2H); 3,74 (s, 3H)
 - 42. 1-Oxoheptylcyclopropancarbonsäuremethylester 44
- Man setzt 87,9 g **43** analog 2. um und erhält 99,6 g der Titelverbindung **44** als farbloses Öl.

35

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,88 ppm (t, 3H); 1,29 (m, 6H); 1,45 (s, 4H); 1,58 (m, 2H); 2,82 (t, 2H); 3,72 (s, 3H)

43. 1-(2-Hexyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropancarbonsäuremethylester 45

Man setzt 102,4 g 44 analog 3. um und erhält 85,86 g der Titelverbindung 45 als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,89 ppm (t, 3H); 1,00 (m, 2H); 1,15 (m, 2H); 1,30 (m, 8H); 2,05 (m, 2H); 3,67 (s, 3H); 3,94 (m, 4H)

44. 1-(2-Hexyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropanmethanol 46

Man setzt 63,45 g **45** analog 4. um und erhält 51,92 g der Titelverbindung **46** als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,40 ppm (m, 2H); 0,70 (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 1,32 (m, 8H); 1,87 (m, 2H); 3,01 (brs, OH); 3,51 (d, 2H); 3,97 (m, 4H)

45. 1-(2-Hexyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropancarbaldehyd 47

Man setzt 10 g **46** analog 5. um und erhält 7,9 g der Titelverbindung **47** als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,89 ppm (t, 3H); 1,10 (s, 4H); 1,29 (m, 8H); 1,90 (m, 2H); 3,97 (m, 4H); 9,60 (s, 1H)

46. 2-(1-Ethenylcyclopropyl)-2-hexyl-1,3-dioxolan 48

Man setzt 5,65 g 47 analog 6. um und erhält 4,9 g der Titelverbindung 48 als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,57 ppm (m, 2H); 0,80 (m, 2H); 0,89 (t, 3H); 1,32 (m, 8H); 1,78 (m, 2H); 3,95 (m, 4H); 4,98 (d, 1H); 4,99 (d, 1H); 6,23 (dd, 1H)

47. 1-(2-Hexyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropanethanol 49

Man setzt 3,6 g 48 analog 7. um und erhält 2,9 g der Titelverbindung 49 als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,22 ppm (m, 2H); 0,69 (m, 2H); 0,89 (t, 3H); 1,30 (m, 8H); 1,60 (t, 2H); 1,85 (m, 2H); 3,57 (brs, OH); 3,69 (m, 2H); 3,95 (m, 4H)

48. 4-Methylbenzolsulfonsäure 2-[1-(2-hexyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropyl]ethylester **50**

Man setzt 2,1 g **49** analog 8. um und erhält 2,3 g der Titelverbindung **50** als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,22 ppm (m, 2H); 0,60 (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 1,29 (m, 8H); 1,68 (m, 2H); 1,73 (t, 2H); 2,48 (s, 3H); 3,84 (m, 4H); 4,29 (t, 2H); 7,38 (d, 2H); 7,82 (d, 2H)

49. 2-Hexyl-2-[1-[2-(phenylsulfanyl)ethyl]cyclopropyl]-1,3-dioxolan 51

Man setzt 2,3 g **50** analog 9. um und erhält 1,98 g der Titelverbindung **51** als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,20 ppm (m, 2H); 0,61 (m, 2H); 0,89 (t, 3H); 1,19-1,42 (m, 8H); 1,73 (m, 4H); 3,10 (m, 2H); 3,91 (m, 4H); 7,30 (m, 5H)

50. 2-Hexyl-2-[1-[2-(phenylsulfonyl)ethyl]cyclopropyl]-1,3-dioxolan 52

Man setzt 1,98 g **51** analog 10. um und erhält 1,50 g der Titelverbindung **52** als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,18 ppm (m, 2H); 0,63 (m, 2H); 0,89 (t, 3H); 1,28 (m, 8H); 1,58 (m, 2H); 1,72 (m, 2H); 3,40 (m, 2H); 3,82 (m, 4H); 7,58 (t, 2H); 7,67 (t, 1H); 7,92 (d, 2H)

51. 3-Oxodecansäuremethylester 53

15

35

Man setzt 30 ml Acetessigsäuremethylester 3 mit *n*-lodhexan analog 11. um und erhält 57,8 g der Titelverbindung **53** als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,88 ppm (t, 3H); 1,29 (m, 6H); 1,60 (m, 2H); 2,53 (t, 2H); 3,45 (s, 2H); 3,74 (s, 3H)

5

- 52. 1-Oxooctylcyclopropancarbonsäuremethylester 54
- Man setzt 57,8 g **53** analog 2. um und erhält 62,6 g der Titelverbindung **54** als farbloses Öl.
 - ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,88 ppm (t, 3H); 1,30 (m, 10H); 1,40 (s, 4H); 2,82 (t, 2H); 3,68 (s, 3H)
- 53. 1-(2-Heptyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropancarbonsäuremethylester 55
 - Man setzt 16,2 g **54** analog 3. um und erhält 13,9 g der Titelverbindung **55** als farbloses Öl.
- ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,89 ppm (t, 3H); 1,00 (m, 2H); 1,12 (m, 2H); 1,30 (m, 10H); 2,05 (m, 2H); 3,68 (s, 3H); 3,93 (m, 4H)
 - 54. 1-(2-Heptyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropanmethanol 56
- 25 Man setzt 9,6 g **55** analog 4. um und erhält 7,9 g der Titelverbindung **56** als farbloses Öl.
 - ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,40 ppm (m, 2H); 0,70 (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 1,30 (m, 10H); 1,87 (m, 2H); 3,00 (d, OH); 3,51 (d, 2H); 3,98 (m, 4H)

30

- 55. 1-(2-Heptyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropancarbaldehyd 57
- Man setzt 11,4 g 56 analog 5. um und erhält 7,6 g der Titelverbindung 57 als farbloses Öl.

35

 1 H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ= 0,89 ppm (t, 3H); 1,10 (s, 4H); 1,30 (m, 10H); 1,90 (m, 2H); 3,98 (m, 4H); 9,58 (s, 1H)

56. 2-(1-Ethenylcyclopropyl)-2-heptyl-1,3-dioxolan 58

Man setzt 3,2 g **57** analog 6. um und erhält 2,4 g der Titelverbindung **58** als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,54 ppm (m, 2H); 0,80 (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 1,30 (m, 10H); 1,78 (m, 2H); 3,95 (m, 4H); 4,95 (d, 1H); 4,96 (d, 1H); 6,23 (dd, 1H)

10

57. 1-(2-Heptyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropanethanol 59

Man setzt 2,4 g **58** analog 7. um und erhält 1,8 g der Titelverbindung **59** als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,23 ppm (m, 2H); 0,70 (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 1,30 (m, 10H); 1,61 (t, 2H); 1,84 (m, 2H); 3,57 (brs, OH); 3,70 (m, 2H); 3,95 (m, 4H)

58. 4-Methylbenzolsulfonsäure 2-[1-(2-heptyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropyl]ethylester **60**

Man setzt 1,6 g **59** analog 8. um und erhält 1,34 g der Titelverbindung **60** als farbloses Öl.

25

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,23 ppm (m, 2H); 0,59 (m, 2H); 0,89 (t, 3H); 1,30 (m, 10H); 1,68 (m, 2H); 1,75 (t, 2H); 2,47 (s, 3H); 3,86 (m, 4H); 4,30 (t, 3H); 7,37 (d, 2H); 7,79 (d, 2H)

59. 2-Heptyl-2-[1-[2-(phenylsulfanyl)ethyl]cyclopropyl]-1,3-dioxolan 61

Man setzt 920 mg 60 analog 9. um und erhält 743 mg der Titelverbindung 61 als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,20 ppm (m, 2H); 0,58 (m, 2H); 0,89 (t, 3H); 1,30 (m, 10H); 1,72 (m, 4H); 3,08 (m, 2H); 3,91 (m, 4H); 7,30 (m, 5H)

60. 2-Heptyl-2-[1-[2-(phenylsulfonyl)ethyl]cyclopropyl]-1,3-dioxolan 62

Man setzt 450 mg 61 analog 10. um und erhält 356 mg der Titelverbindung 62 als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,18 ppm (m, 2H); 0,63 (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 1,27 (m, 10H); 1,58 (m, 2H); 1,71 (m, 2H); 3,39 (m, 2H); 3,82 (m, 4H); 7,60 (t, 2H); 7,68 (t, 1H); 7,92 (d, 2H)

10

35

5

15 Beispiel 1

(5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-Acetyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol **66**

- 20 61. Aus 0,18 ml Diisopropylamin und 0,57 ml n-Butyllithium-Lösung (2,5 M in Hexan) wird in 20 ml THF bei -78°C unter Stickstoff Lithiumdiisopropylamid bereitet. Dazu tropft man 380 mg des Sulfons 12 in 1 ml THF und rührt 30 min bei -78°C nach. Anschließend werden 200 mg des Aldehydes 2 in 0,5 ml THF zugegeben und es wird weitere 30 min nachgerührt. Man guencht mit Natriumchlorid-Lösung, extrahiert mit Diethylether, wäscht mit Natriumchlorid-25 Lösung, trocknet über Natriumsulfat und engt ein. Der Rückstand wird an Silicagel mit Essigester/Hexan chromatographiert, wobei 189 mg (5Z,7E)-(1S,3R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-methyl-1,3-dioxolan-2-vl)-23phenylsulfonyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-22-ol 63 als 30 farbloser Schaum anfallen.
 - 62. Man legt 150 mg 63 in 5 ml Methanol unter Stickstoff vor und gibt 10 ml gesättigter, methanolischer Dinatriumhydrogenphosphat-Lösung zu und rührt 15 min bei Raumtemperatur. Anschließend werden 650 mg Natriumamalgam (5%) zugegeben und es wird 1 h nachgerührt. Man dekantiert vom entstandenen Quecksilber ab und extrahiert das Reaktionsgemisch mit Dichlormethan. Nach Waschen der organischen Phase mit Natriumchlorid-Lösung wird über

Natriumsulfat getrocknet, das Solvens entfernt und der Rückstand an Silicagel mit Essigester/Hexan chromatographiert, wobei nacheinander 65 mg (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-methyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen 64 und 70 mg (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*,22*S*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-methyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-22-ol 65 als farblose Schäume anfallen.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): **64**: δ = 0,03 ppm (s, 12H); 0,25 (m, 2H); 0,48 (m, 2H); 0,52 (s, 3H); 0,85 (s, 18H); 0,98 (d, 3H); 1,32 (s, 3H); 3,80 (m, 4H); 4,16 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,82 (s, 1H); 5,15 (s, 1H); 5,20 (m, 2H); 6,00 (d, 1H); 6,23 (d, 1H) **65**: δ = 0,04 ppm (s, 12H); 0,23 (m, 2H); 0,52 (s, 3H); 0,58 (m, 2H); 0,85 (d, 3H); 0,85 (s, 18H); 1,32 (s, 3H); 3,55 (m, 1H); 3,82 (m, 4H); 4,16 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,83 (s, 1H); 5,16 (s, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,23 (d, 1H)

63. Man löst 35 mg 64 in 10 ml Dichlormethan/Methanol (1:9) und rührt unter Stickstoff bei Raumtemperatur mit 350 mg Dowex-Ionentauscher (aktiviert) für 48 h. Anschließend filtriert man, wäscht das Filtrat mit Natriumhydrogencarbonat-Lösung und Natriumchlorid-Lösung, trocknet über Natriumsulfat, engt ein und chromatographiert den Rückstand an Silicagel mit Essigester/Hexan, wobei 13 mg

der Titelverbindung 66 als farbloser Schaum anfallen.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): δ= 0,53 ppm (s, 3H); 0,78 (m, 2H); 1,01 (d, 3H); 1,20 (m, 2H); 2,10 (s, 3H); 4,19 (m, 1H); 4,39 (m, 1H); 4,98 (s, 1H); 5,30 (s, 1H); 5,32 (m, 2H); 6,01 (d, 1H); 6,38 (d, 1H)

Beispiel 2

15

20

25

30

64. (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*,22*S*)-25-Acetyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol **67**

Man setzt 11 mg 65 in Analogie zu 63. um und erhält 4,4 mg der Titelverbindung als farblosen Schaum.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): δ= 0,55 ppm (s, 3H); 0,88 (d, 3H); 0,89 (t, 3H); 0,90 (m, 4H); 2,08 (s, 3H); 3,57 (m, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,97 (s, 1H); 5,30 (s, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,38 (d, 1H)

Beispiel 3

10

(5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxobutyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol **71**

65. Man setzt 573 mg des Aldehydes **2** mit 700 mg des Sulfons **22** in Analogie zu 61. um und erhält 687 mg (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-23-phenylsulfonyl-25-(2-propyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-22-ol **68** als farblosen Schaum.

66. 500 mg **68** werden analog 62. umgesetzt, wobei nacheinander 189 mg (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-propyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen **69** und 156 mg (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-propyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-22-ol **70** als farblose Schäume anfallen.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): **69**: δ= 0,03 ppm (s, 12H); 0,23 (m, 2H); 0,48 (m, 2H); 0,51 (s, 3H); 0,86 (s, 18H); 0,89 (t, 3H); 0,99 (d, 3H); 3,89 (m, 4H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,83 (s, 1H); 5,15 (s, 1H); 5,20 (m, 2H); 5,99 (d, 1H); 6,22 (d, 1H) **70**: δ= 0,04 ppm (s, 12H); 0,23 (m, 2H); 0,54 (s, 3H); 0,60 (m, 2H); 0,83 (t, 3H); 0,89 (d, 3H); 0,90 (s, 18H); 3,61 (m, 1H); 3,88 (m, 4H); 4,18 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,85 (s, 1H); 5,18 (s, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,23 (d, 1H)

67. Man behandelt 180 mg **69** analog 63. und erhält 85 mg der Titelverbindung **71** als farblosen Schaum.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): δ= 0,52 ppm (s, 3H); 0,72 (m, 2H); 0,87 (t, 3H); 1,00 (d, 3H); 1,15 (m, 2H); 1,51 (hex, 2H); 2,37 (t, 2H); 4,18 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,95 (s, 1H); 5,29 (s, 1H); 5,30 (m, 2H); 6,00 (d, 1H); 6,35 (d, 1H)

Beispiel 4

35 68. (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-Oxobutyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol **72**

Man setzt 140 mg **70** in Analogie zu 63. um und erhält 39 mg der Titelverbindung als farblosen Schaum.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): δ= 0,53 ppm (s, 3H); 0,88 (d, 3H); 0,89 (t, 3H); 0,90 (m, 4H); 2,38 (t, 2H); 3,56 (m, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,96 (s, 1H); 5,28 (s, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,38 (d, 1H)

Beispiel 5

- 10 (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*)-25-(1-Oxopentyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol **76**
- 69. Man setzt 573 mg des Aldehydes 2 mit 300 mg des Sulfons 32 in Analogie zu 61. um und erhält 420 mg (5Z,7E)-(1S,3R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-23-phenylsulfonyl-25-(2-butyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-22-ol 73 als farblosen Schaum.
- 70. 250 mg **73** werden analog 62. umgesetzt, wobei nacheinander 98 mg (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-butyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen **74** und 82 mg (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*,22*S*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-butyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-22-ol **75** als farblose Schäume anfallen.
- ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): **74**: δ= 0,03 ppm (s, 12H); 0,21 (m, 2H); 0,47 (m, 2H); 0,51 (s, 3H); 0,86 (s, 18H); 0,88 (t, 3H); 0,98 (d, 3H); 3,86 (m, 4H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,82 (s, 1H); 5,15 (s, 1H); 5,18 (m, 2H); 5,99 (d, 1H); 6,22 (d, 1H) **75**: δ= 0,03 ppm (s, 12H); 0,21 (m, 2H); 0,54 (s, 3H); 0,58 (m, 2H); 0,88 (t, 3H); 0,89 (d, 3H); 0,89 (s, 18H); 3,57 (m, 1H); 3,86 (m, 4H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,82 (s, 1H); 5,17 (s, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,22 (d, 1H)
 - 71. Man behandelt 65 mg **74** analog 63. und erhält 28 mg der Titelverbindung **76** als farblosen Schaum.
- ³⁵ ¹H-NMR (300 MHz, CD₂Cl₂): δ = 0,53 ppm (s, 3H); 0,71 (m, 2H); 0,89 (t, 3H); 1,00 (d, 3H); 1,10 (m, 2H); 2,38 (t, 2H); 4,17 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,95 (s, 1H); 5,29 (s, 1H); 5,29 (m, 2H); 6,00 (d, 1H); 6,37 (d, 1H)

Beispiel 6

72. (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*,22*S*)-25-(1-Oxopentyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol **77**

Man setzt 82 mg **75** in Analogie zu 63. um und erhält 34 mg der Titelverbindung als farblosen Schaum.

¹H-NMR (300 MHz, CD₂Cl₂): δ = 0,54 ppm (s, 3H); 0,89 (d, 3H); 0,89 (t, 3H); 0,90 (m, 4H); 2,36 (t, 2H); 3,55 (m, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,96 (s, 1H); 5,28 (s, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,37 (d, 1H)

15

Beispiel 7

20

(5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*)-25-(1-Oxohexyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol **81**

- 73. Man setzt 171 mg des Aldehydes 2 mit 210 mg des Sulfons 42 in Analogie zu 61. um und erhält 194 mg (5Z,7E)-(1S,3R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-pentyl-1,3-dioxolan-2-yl)-23-phenylsulfonyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-22-ol 78 als farblosen Schaum.
- 74. 175 mg **78** werden analog 62. umgesetzt, wobei nacheinander 65 mg (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-pentyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen **79** und 40 mg (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-pentyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-22-ol **80** als farblose Schäume anfallen.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): **79**: δ = 0,03 ppm (s, 12H); 0,22 (m, 2H); 0,45 (m, 2H); 0,52 (s, 3H); 0,85 (s, 18H); 0,85 (t, 3H); 0,98 (d, 3H); 3,85 (m, 4H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,83 (s, 1H); 5,16 (s, 1H); 5,18 (m, 2H); 6,00 (d, 1H); 6,23 (d, 1H) **80**: δ = 0,03 ppm (s, 12H); 0,22 (m, 2H); 0,53 (s, 3H); 0,58 (m, 2H); 0,88 (t, 3H); 0,89 (d, 3H); 0,89 (s, 18H); 3,56 (m, 1H); 3,86 (m, 4H); 4,16 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,82 (s, 1H); 5,17 (s, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,22 (d, 1H)

75. Man behandelt 64 mg **79** analog 63. und erhält 26 mg der Titelverbindung **81** als farblosen Schaum.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2Cl_2): δ= 0,53 ppm (s, 3H); 0,70 (m, 2H); 0,89 (t, 3H); 0,99 (d, 3H); 1,10 (m, 2H); 2,37 (t, 2H); 4,17 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,96 (s, 1H); 5,30 (s, 1H); 5,31 (m, 2H); 6,00 (d, 1H); 6,36 (d, 1H)

15 Beispiel 8

10

25

30

35

76. (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*,22*S*)-25-(1-Oxohexyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol **82**

Man setzt 35 mg **80** in Analogie zu 63. um und erhält 174 mg der Titelverbindung als farblosen Schaum.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2Cl_2): δ= 0,55 ppm (s, 3H); 0,89 (d, 3H); 0,90 (t, 3H); 0,91 (m, 4H); 2,37 (t, 2H); 3,56 (m, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,96 (s, 1H); 5,28 (s, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,38 (d, 1H)

Beispiel 9

(5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxoheptyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol **86**

77. Man setzt 573 mg des Aldehydes 2 mit 1,07 g des Sulfons 52 in Analogie zu 61. um und erhält 432 mg (5Z,7E)-(1S,3R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-hexyl-1,3-dioxolan-2-yl)-23-phenylsulfonyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-22-ol 83 als farblosen Schaum.

78. 432 mg 83 werden analog 62. umgesetzt, wobei nacheinander 93 mg (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-hexyl-1,3-

dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen **84** und 48 mg (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-hexyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-22-ol **85** als farblose Schäume anfallen.

5

10

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): **84**: δ = 0,03 ppm (s, 12H); 0,20 (m, 2H); 0,46 (m, 2H); 0,52 (s, 3H); 0,85 (s, 18H); 0,88 (t, 3H); 0,99 (d, 3H); 3,85 (m, 4H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,82 (s, 1H); 5,15 (s, 1H); 5,20 (m, 2H); 6,00 (d, 1H); 6,22 (d, 1H) **85**: δ = 0,03 ppm (s, 12H); 0,20 (m, 2H); 0,53 (s, 3H); 0,55 (m, 2H); 0,87 (t, 3H); 0,88 (d, 3H); 0,89 (s, 18H); 3,55 (m, 1H); 3,84 (m, 4H); 4,16 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,82 (s, 1H); 5,16 (s, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,23 (d, 1H)

79. Man behandelt 93 mg **84** analog 63. und erhält 31 mg der Titelverbindung **86** als farblosen Schaum.

15

¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): δ= 0,53 ppm (s, 3H); 0,69 (m, 2H); 0,87 (t, 3H); 1,00 (d, 3H); 1,08 (m, 2H); 2,36 (t, 2H); 4,16 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,94 (s, 1H); 5,27 (s, 1H); 5,27 (m, 2H); 5,99 (d, 1H); 6,34 (d, 1H)

20

25

Beispiel 10

80. (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*,22*S*)-25-(1-Oxoheptyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol **87**

Man setzt 48 mg 85 in Analogie zu 63. um und erhält 16 mg der Titelverbindung als farblosen Schaum.

30

¹H-NMR (300 MHz, CD_2Cl_2): δ= 0,53 ppm (s, 3H); 0,86 (d, 3H); 0,88 (t, 3H); 0,90 (m, 4H); 2,35 (t, 2H); 3,55 (m, 1H); 4,16 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,95 (s, 1H); 5,28 (s, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,35 (d, 1H)

35 Beispiel 11

(5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxooctyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol **91**

- 81. Man setzt 460 mg des Aldehydes 2 mit 600 mg des Sulfons 62 in Analogie zu 61. um und erhält 532 mg (5Z,7E)-(1S,3R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-heptyl-1,3-dioxolan-2-yl)-23-phenylsulfonyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-22-ol 88 als farblosen Schaum.
- 82. 500 mg 88 werden analog 62. umgesetzt, wobei nacheinander 145 mg (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-heptyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen 89 und 158 mg (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-heptyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-22-ol 90 als farblose Schäume anfallen.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): **89**: δ= 0,04 ppm (s, 12H); 0,21 (m, 2H); 0,45 (m, 2H); 0,52 (s, 3H); 0,87 (s, 18H); 0,87 (t, 3H); 0,99 (d, 3H); 3,85 (m, 4H); 4,17 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,82 (s, 1H); 5,15 (s, 1H); 5,20 (m, 2H); 6,00 (d, 1H); 6,22 (d, 1H) **90**: δ= 0,03 ppm (s, 12H); 0,21 (m, 2H); 0,53 (s, 3H); 0,54 (m, 2H); 0,88 (t, 3H); 0,88 (d, 3H); 0,89 (s, 18H); 3,54 (m, 1H); 3,84 (m, 4H); 4,17 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,83 (s, 1H); 5,18 (s, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,23 (d, 1H)

- 83. Man behandelt 121 mg 89 analog 63. und erhält 52 mg der Titelverbindung 91 als farblosen Schaum.
- ¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): δ= 0,52 ppm (s, 3H); 0,70 (m, 2H); 0,88 (t, 3H); 0,99 (d, 3H); 1,10 (m, 2H); 2,36 (t, 2H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,94 (s, 1H); 5,28 (s, 1H); 5,30 (m, 2H); 5,99 (d, 1H); 6,35 (d, 1H)

Beispiel 12

15

30

84. (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*,22*S*)-25-(1-Oxooctyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol **92**

Man setzt 130 mg **90** in Analogie zu 63. um und erhält 41 mg der Titelverbindung **92** als farblosen Schaum.

15

20

25

30

¹H-NMR (300 MHz, CD_2Cl_2): δ= 0,55 ppm (s, 3H); 0,86 (d, 3H); 0,87 (t, 3H); 0,90 (m, 4H); 2,36 (t, 2H); 3,55 (m, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,95 (s, 1H); 5,27 (s, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,36 (d, 1H)

5 Synthese der Ausgangsverbindungen in der 24-Methylen-24-homo-Reihe

85. (E)-3-[1-(2-Methyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropyl]propensäuremethylester 93

Man legt 3,2 g Natriumhydrid-Suspension (60% in Paraffinöl) in 750 ml THF vor, kühlt unter Stickstoff auf 0°C und gibt 10,9 g Dimethylphosphonoessigsäuremethylester hinzu. Anschließend werden 7,5 g des Aldehydes 7 in 15 ml THF zugetropft und es wird bei Raumtemperatur für 2 h gerührt. Nun quencht man vorsichtig mit Natriumchlorid-Lösung, extrahiert mit Essigester, wäscht mit Natriumchlorid-Lösung, trocknet über Natriumsulfat und entfernt das Solvens. Der Rückstand wird an Silicagel mit Essigester/Hexan chromatographiert, wobei 9,5 g der Titelverbindung 93 als farbloses Öl anfallen.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,73 ppm (m, 2H); 1,09 (m, 2H); 1,45 (s, 3H); 3,72 (s, 3H); 3,95 (m, 4H); 5,79 (d, 1H); 7,18 (d, 1H)

86. 3-[1-(2-Methyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropan]-1-propanol 94

Man legt 100 ml flüssigen Ammoniak vor und gibt portionsweise 2 g Lithium hinzu. Anschließend tropft man 3,1 g 93 in 20 ml THF zu und rührt über Nacht bei Raumtemperatur nach, wobei der Ammoniak abdampft. Der Rückstand wird in Essigester aufgenommen, mit Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet, eingeengt und an Silicagel mit Essigester/Hexan chromatographiert, wobei man 1,5 g der Titelverbindung 94 als farbloses Öl erhält.

 $^{1}\text{H-NMR}$ (300 MHz, CDCl3): δ = 0,29 ppm (m, 2H); 0,62 (m, 2H); 1,40 (s, 3H); 1,51-1,70 (m, 4H); 3,62 (t, 2H); 3,90 (m, 4H)

87. 4-Methylbenzolsulfonsäure 3-[1-(2-methyl-1,3-dioxolan-2-35 yl)cyclopropyl]propylester **95**

20

35

Man setzt 350 mg **94** analog 8. um, wobei 405 mg der Titelverbindung **95** als farbloses Öl anfallen.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,19 ppm (m, 2H); 0,60 (m, 2H); 1,32 (s, 3H); 1,44 (m, 2H); 1,79 (m, 2H); 2,46 (s, 3H); 3,85 (m, 4H); 4,02 (t, 2H); 7,35 (d, 2H); 7,79 (d, 2H)

- 88. 2-Methyl-2-[1-[3-(phenylsulfanyl)ethyl]cyclopropyl]-1,3-dioxolan 96
- Man setzt 400 mg **95** analog 9. um, wobei 380 mg der Titelverbindung **96** als farbloses Öl anfallen.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,27 ppm (m, 2H); 0,60 (m, 2H); 1,38 (s, 3H); 1,61 (m, 2H); 1,76 (m, 2H); 2,92 (t, 2H); 3,89 (m, 4H); 7,28 (m, 5H)

89. 2-Methyl-2-[1-[3-(phenylsulfonyl)ethyl]cyclopropyl]-1,3-dioxolan 97

Man setzt 375 mg **96** analog 10. um, wobei 268 mg der Titelverbindung **97** als farbloses Öl erhalten werden.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,20 ppm (m, 2H); 0,62 (m, 2H); 1,31 (s, 3H); 1,52 (m, 2H); 1,87 (m, 2H); 3,12 (t, 2H); 3,83 (m, 4H); 7,58 (t, 2H); 7,66 (t, 1H); 7,91 (d, 2H)

90. (E)-3-[1-(2-Propyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropyl]propensäuremethylester 98

Man setzt 6,0 g des Aldehydes 17 analog 85. um und erhält 6,7 g der Titelverbindung 98 als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,70 ppm (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 0,90 (m, 2H); 1,03 (m, 2H); 1,73 (m, 2H); 3,72 (s, 3H); 3,95 (m, 4H); 5,70 (d, 1H); 7,25 (d, 1H) 91. 3-[1-(2-Propyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropan]-1-propanol **99**

Man setzt 6,7 g **98** analog 86. um, wobei man 5,3 g der Titelverbindung **99** als farbloses Öl erhält.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,23 ppm (m, 2H); 0,60 (m, 2H); 0,92 (t, 3H); 3,62 (t, 2H); 3,90 (m, 4H)

15

20

30

35

- 92. 4-Methylbenzolsulfonsäure 3-[1-(2-propyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropyl]propylester **100**
- Man setzt 1,3 g 99 analog 8. um, wobei 1,52 g der Titelverbindung 100 als farbloses Öl anfallen.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,12 ppm (m, 2H); 0,57 (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 2,47 (s, 3H); 3,83 (m, 4H); 4,02 (t, 2H); 7,35 (d, 2H); 7,79 (d, 2H)

93. 2-[1-[3-(Phenylsulfanyl)ethyl]cyclopropyl]-2-propyl-1,3-dioxolan 101

Man setzt 1,5 g 100 analog 9. um, wobei 1,11 g der Titelverbindung 96 als farbloses Öl anfallen.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,20 ppm (m, 2H); 0,58 (m, 2H); 0,91 (t, 3H); 2,91 (t, 2H); 3,88 (m, 4H); 7,28 (m, 5H)

94. 2-[1-[3-(Phenylsulfonyl)ethyl]cyclopropyl]-2-propyl-1,3-dioxolan 102

Man setzt 1,1 g 101 analog 10. um, wobei 785 mg der Titelverbindung 102 als farbloses Öl erhalten werden.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,17 ppm (m, 2H); 0,59 (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 3,10 (t, 2H); 3,85 (m, 4H); 7,58 (t, 2H); 7,67 (t, 1H); 7,90 (d, 2H)

95. (E)-3-[1-(2-Butyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropyl]propensäuremethylester 103

Man setzt 5,0 g des Aldehydes 27 analog 85. um und erhält 4,6 g der Titelverbindung 103 als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,70 ppm (m, 2H); 0,89 (t, 3H); 1,04 (m, 2H); 1,30 (m, 4H); 1,79 (m, 2H); 3,72 (s, 3H); 3,96 (m, 4H); 5,71 (d, 1H); 7,25 (d, 1H)

20

35

96. 3-[1-(2-Butyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropan]-1-propanol 104

Man setzt 1,5 g **103** analog 86. um, wobei man 1,09 g der Titelverbindung **104** als farbloses Öl erhält.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,23 ppm (m, 2H); 0,60 (m, 2H); 0,92 (t, 3H); 3,61 (t, 2H); 3,92 (m, 4H)

10 97. 4-Methylbenzolsulfonsäure 3-[1-(2-butyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropyl]propylester **105**

Man setzt 1,09 g **104** analog 8. um, wobei 1,36 g der Titelverbindung **105** als farbloses Öl anfallen.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,12 ppm (m, 2H); 0,58 (m, 2H); 0,89 (t, 3H); 2,47 (s, 3H); 3,85 (m, 4H); 4,02 (t, 2H); 7,35 (d, 2H); 7,80 (d, 2H)

98. 2-Butyl-2-[1-[3-(phenylsulfanyl)ethyl]cyclopropyl]-1,3-dioxolan 106

Man setzt 800 mg 105 analog 9. um, wobei 967 mg der Titelverbindung 106 als farbloses Öl anfallen.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,20 ppm (m, 2H); 0,59 (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 2,89 (t, 2H); 3,85 (m, 4H); 7,27 (m, 5H)

99. 2-Butyl-2-[1-[3-(phenylsulfonyl)ethyl]cyclopropyl]-1,3-dioxolan 107

Man setzt 950 g **106** analog 10. um, wobei 634 mg der Titelverbindung **107** als farbloses Öl erhalten werden.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,15 ppm (m, 2H); 0,60 (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 3,09 (t, 2H); 3,83 (m, 4H); 7,58 (t, 2H); 7,68 (t, 1H); 7,91 (d, 2H)

100. (E)-3-[1-(2-Pentyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropyl]propensäuremethylester 108

Man setzt 1,8 g des Aldehydes 37 analog 85. um und erhält 1,1 g der Titelverbindung 108 als farbloses Öl.

30

35

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,70 ppm (m, 2H); 0,88 (t, 3H); 1,03 (m, 2H); 1,30 (m, 6H); 3,72 (s, 3H); 3,95 (m, 4H); 5,71 (d, 1H); 7,24 (d, 1H)

5 101. 3-[1-(2-Pentyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropan]-1-propanol 109

Man setzt 2,68 g 108 analog 86. um, wobei man 1,57 g der Titelverbindung 109 als farbloses Öl erhält.

- ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,23 ppm (m, 2H); 0,60 (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 3,61 (t, 2H); 3,91 (m, 4H)
 - 102. 4-Methylbenzolsulfonsäure 3-[1-(2-pentyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropyl]propylester **110**

Man setzt 590 mg 109 analog 8. um, wobei 456 g der Titelverbindung 110 als farbloses Öl anfallen.

- ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,18 ppm (m, 2H); 0,60 (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 2,48 (s, 3H); 3,85 (m, 4H); 4,02 (t, 2H); 7,35 (d, 2H); 7,81 (d, 2H)
 - 103. 2-Pentyl-2-[1-[3-(phenylsulfanyl)ethyl]cyclopropyl]-1,3-dioxolan 111

Man setzt 350 mg 110 analog 9. um, wobei 272 mg der Titelverbindung 111 als farbloses Öl anfallen.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,19 ppm (m, 2H); 0,59 (m, 2H); 0,89 (t, 3H); 2,87 (t, 2H); 3,85 (m, 4H); 7,28 (m, 5H)

104. 2-Pentyl-2-[1-[3-(phenylsulfonyl)ethyl]cyclopropyl]-1,3-dioxolan 112

Man setzt 245 mg 111 analog 10. um, wobei 191 mg der Titelverbindung 112 als farbloses Öl erhalten werden.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,14 ppm (m, 2H); 0,57 (m, 2H); 0,88 (t, 3H); 3,09 (t, 2H); 3,82 (m, 4H); 7,58 (t, 2H); 7,67 (t, 1H); 7,89 (d, 2H)

35

105. (E)-3-[1-(2-Hexyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropyl]propensäuremethylester 113

Man setzt 5,65 g des Aldehydes 47 analog 85. um und erhält 4,81 g der Titelverbindung 113 als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,70 ppm (m, 2H); 0,89 (t, 3H); 1,04 (m, 2H); 1,29 (m, 8H); 3,72 (s, 3H); 3,96 (m, 4H); 5,71 (d, 1H); 7,25 (d, 1H)

106. 3-[1-(2-Hexyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropan]-1-propanol **114**

Man setzt 2,0 g 113 analog 86. um, wobei man 1,7 g der Titelverbindung 114 als farbloses Öl erhält.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,22 ppm (m, 2H); 0,60 (m, 2H); 0,89 (t, 3H); 3,62 (t, 2H); 3,90 (m, 4H)

107. 4-Methylbenzolsulfonsäure 3-[1-(2-hexyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropyl]propylester **115**

Man setzt 1,7 mg 114 analog 8. um, wobei 1,6 g der Titelverbindung 115 als farbloses Öl anfallen.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,20 ppm (m, 2H); 0,60 (m, 2H); 0,91 (t, 3H); 2,49 (s, 3H); 3,85 (m, 4H); 4,03 (t, 2H); 7,36 (d, 2H); 7,81 (d, 2H)

108. 2-Hexyl-2-[1-[3-(phenylsulfanyl)ethyl]cyclopropyl]-1,3-dioxolan 116

Man setzt 1,5 mg **115** analog 9. um, wobei 1,37 g der Titelverbindung **116** als farbloses Öl anfallen.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,19 ppm (m, 2H); 0,60 (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 2,87 (t, 2H); 3,85 (m, 4H); 7,30 (m, 5H)

109. 2-Hexyl-2-[1-[3-(phenylsulfonyl)ethyl]cyclopropyl]-1,3-dioxolan 117

Man setzt 654 mg 116 analog 10. um, wobei 630 mg der Titelverbindung 117 als farbloses Öl erhalten werden.

30

- ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,14 ppm (m, 2H); 0,58 (m, 2H); 0,86 (t, 3H); 3,09 (t, 2H); 3,82 (m, 4H); 7,57 (t, 2H); 7,65 (t, 1H); 7,89 (d, 2H)
- 110. (E)-3-[1-(2-Heptyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropyl]propensäuremethylester 118
 - Man setzt 2,2 g des Aldehydes 57 analog 85. um und erhält 1,7 g der Titelverbindung 118 als farbloses Öl.
- ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,70 ppm (m, 2H); 0,89 (t, 3H); 1,04 (m, 2H); 1,29 (m, 10H); 3,72 (s, 3H); 3,95 (m, 4H); 5,71 (d, 1H); 7,25 (d, 1H)
 - 111. 3-[1-(2-Heptyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropan]-1-propanol 119
- 15 Man setzt 1,6 g 118 analog 86. um, wobei man 987 mg der Titelverbindung 119 als farbloses Öl erhält.
 - ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,23 ppm (m, 2H); 0,60 (m, 2H); 0,89 (t, 3H); 3,62 (t, 2H); 3,90 (m, 4H)
 - 112. 4-Methylbenzolsulfonsäure 3-[1-(2-heptyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropyl]propylester **120**
- Man setzt 900 mg **119** analog 8. um, wobei 1,3 g der Titelverbindung **120** als farbloses Öl anfallen.
 - ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,22 ppm (m, 2H); 0,60 (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 2,48 (s, 3H); 3,85 (m, 4H); 4,03 (t, 2H); 7,37 (d, 2H); 7,81 (d, 2H)
 - 113. 2-Heptyl-2-[1-[3-(phenylsulfanyl)ethyl]cyclopropyl]-1,3-dioxolan 121
 - Man setzt 1,3 mg 120 analog 9. um, wobei 921 mg der Titelverbindung 121 als farbloses Öl anfallen.
 - ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,22 ppm (m, 2H); 0,62 (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 2,90 (t, 2H); 3,85 (m, 4H); 7,30 (m, 5H)

114. 2-Heptyl-2-[1-[3-(phenylsulfonyl)ethyl]cyclopropyl]-1,3-dioxolan 122

Man setzt 456 mg 121 analog 10. um, wobei 376 mg der Titelverbindung 122 als farbloses Öl erhalten werden.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,17 ppm (m, 2H); 0,59 (m, 2H); 0,89 (t, 3H); 3,10 (t, 2H); 3,82 (m, 4H); 7,58 (t, 2H); 7,67 (t, 1H); 7,90 (d, 2H)

10 Beispiel 13

20

(5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-Acetyl-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol **126**

- 115. Man setzt 343 mg des Aldehydes 2 mit 260 mg des Sulfons 97 analog 61. um und erhält 402 mg (5Z,7E)-(1S,3R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-methyl-1,3-dioxolan-2-yl)-23-phenylsulfonyl-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-22-ol 123 als farblosen Schaum.
- 116. Man setzt 400 mg **123** in Analogie zu 62. um, wobei nacheinander 123 mg (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-methyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen **124** und 70 mg (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-methyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-22-ol **125** als farblose Schäume anfallen.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): **124**: δ = 0,03 ppm (s, 12H); 0,23 (m, 2H); 0,52 (s, 3H); 0,55 (d, 2H); 0,86 (s, 18H); 0,86 (d, 3H); 1,32 (s, 3H); 3,83 (m, 4H); 4,16 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,82 (s, 1H); 5,15 (s, 1H); 5,22 (m, 2H); 6,00 (d, 1H); 6,23 (d, 1H) **125**: δ = 0,04 ppm (s, 12H); 0,23 (m, 2H); 0,52 (s, 3H); 0,55 (m, 2H); 0,85 (d, 3H); 0,86 (s, 18H); 1,32 (s, 3H); 3,61 (m, 1H); 3,82 (m, 4H); 4,16 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,82 (s, 1H); 5,15 (s, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,23 (d, 1H)

117. Man setzt 98 mg 124 analog 63. um, wobei man 43 mg der Titelverbindung 126 als farblosen Schaum erhält.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2Cl_2): δ= 0,53 ppm (s, 3H); 0,78 (m, 2H); 1,00 (d, 3H); 1,20 (m, 2H); 2,00 (s, 3H); 4,19 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,99 (s, 1H); 5,28 (m, 2H); 5,30 (s, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,38 (d, 1H)

5 Beispiel 14

118. (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*,22*S*)-25-Acetyl-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol **127**

Man setzt 61 mg **125** in Analogie zu 63. um und erhält 24 mg der Titelverbindung als farblosen Schaum.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): δ= 0,56 ppm (s, 3H); 0,80 (m, 2H); 0,86 (d, 3H); 0,89 (t, 3H); 1,18 (m, 2H); 2,03 (s, 3H); 3,67 (m, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,99 (s, 1H); 5,32 (s, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,38 (d, 1H)

Beispiel 15

15

25

(5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*)-25-(1-Oxobutyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol **131**

119. Man setzt 570 mg des Aldehydes **2** mit 780 mg des Sulfons **102** in Analogie zu 61. um und erhält 606 mg (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-23-phenylsulfonyl-25-(2-propyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-22-ol **128** als farblosen Schaum.

120. 600 mg 128 werden analog 62. umgesetzt, wobei nacheinander 230 mg (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-propyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen 129 und 186 mg (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-propyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-22-ol 130 als farblose Schäume anfallen.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): **129**: δ= 0,03 ppm (s, 12H); 0,18 (m, 2H); 0,50 (m, 2H); 0,51 (s, 3H); 0,84 (s, 18H); 0,85 (t, 3H); 0,96 (d, 3H); 3,85 (m, 4H); 4,17 (m,

- 77 -

WO 99/16745 PCT/EP98/06159

1H); 4,36 (m, 1H); 4,82 (s, 1H); 5,15 (s, 1H); 5,25 (m, 2H); 6,00 (d, 1H); 6,23 (d, 1H)

130: δ = 0,03 ppm (s, 12H); 0,19 (m, 2H); 0,50 (s, 3H); 0,56 (m, 2H); 0,87 (t, 3H); 0,88 (d, 3H); 0,89 (s, 18H); 3,57 (m, 1H); 3,86 (m, 4H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,81 (s, 1H); 5,17 (s, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,23 (d, 1H)

121. Man behandelt 220 mg 129 analog 63. und erhält 73 mg der Titelverbindung 131 als farblosen Schaum.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2Cl_2): δ= 0,56 ppm (s, 3H); 0,73 (m, 2H); 0,87 (t, 3H); 1,00 (d, 3H); 1,11 (m, 2H); 2,26 (t, 2H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,96 (s, 1H); 5,29 (s, 1H); 5,35 (m, 2H); 6,00 (d, 1H); 6,36 (d, 1H)

Beispiel 16

15

5

122. (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*,22*S*)-25-(1-Oxobutyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol **132**

Man setzt 180 mg **130** in Analogie zu 63. um und erhält 38 mg der 20 Titelverbindung als farblosen Schaum.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2Cl_2): δ= 0,53 ppm (s, 3H); 0,70 (m, 2H); 0,88 (d, 3H); 0,89 (t, 3H); 1,12 (m, 2H); 2,19 (t, 2H); 3,62 (m, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,96 (s, 1H); 5,29 (s, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,36 (d, 1H)

25

Beispiel 17

(5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*)-25-(1-Oxopentyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol **136**

30

35

123. Man setzt 286 mg des Aldehydes **2** mit 390 mg des Sulfons **107** in Analogie zu 61. um und erhält 325 mg (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-23-phenylsulfonyl-25-(2-butyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-22-ol **133** als farblosen Schaum.

124. 200 mg 133 werden analog 62. umgesetzt, wobei nacheinander 85 mg (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-butyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen 134 und 70 mg (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-butyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-22-ol 135 als farblose Schäume anfallen.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): **134**: δ = 0,03 ppm (s, 12H); 0,18 (m, 2H); 0,51 (m, 2H); 0,52 (s, 3H); 0,86 (s, 18H); 0,87 (t, 3H); 0,99 (d, 3H); 3,85 (m, 4H); 4,17 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,82 (s, 1H); 5,15 (s, 1H); 5,18 (m, 2H); 6,00 (d, 1H); 6,22 (d, 1H)

135: δ = 0,04 ppm (s, 12H); 0,22 (m, 2H); 0,55 (s, 3H); 0,58 (m, 2H); 0,89 (t, 3H); 0,89 (d, 3H); 0,89 (s, 18H); 3,68 (m, 1H); 3,90 (m, 4H); 4,18 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,85 (s, 1H); 5,18 (s, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,23 (d, 1H)

125. Man behandelt 43 mg 134 analog 63. und erhält 23 mg der Titelverbindung 136 als farbiosen Schaum.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2Cl_2): δ= 0,54 ppm (s, 3H); 0,70 (m, 2H); 0,88 (t, 3H); 0,98 (d, 3H); 1,10 (m, 2H); 2,27 (t, 2H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,95 (s, 1H); 5,28 (s, 1H); 5,28 (m, 2H); 5,99 (d, 1H); 6,36 (d, 1H)

Beispiel 18

25 126. (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*,22*S*)-25-(1-Oxopentyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol **137**

Man setzt 48 mg 135 in Analogie zu 63. um und erhält 23 mg der Titelverbindung als farblosen Schaum.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): δ= 0,55 ppm (s, 3H); 0,71 (m, 2H); 0,87 (d, 3H); 0,89 (t, 3H); 1,12 (m, 4H); 2,23 (t, 2H); 3,64 (m, 1H); 4,16 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,94 (s, 1H); 5,28 (s, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,35 (d, 1H)

35

30

10

WO 99/16745 PCT/EP98/06159

- 79 -

(5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*)-25-(1-Oxohexyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol **141**

- 127. Man setzt 286 mg des Aldehydes 2 mit 185 mg des Sulfons 112 in Analogie zu 61. um und erhält 187 mg (5Z,7E)-(1S,3R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-pentyl-1,3-dioxolan-2-yl)-23-phenylsulfonyl-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-22-ol 138 als farblosen Schaum.
- 128. 125 mg 138 werden analog 62. umgesetzt, wobei nacheinander 35 mg (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-pentyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen 139 und 27 mg (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-pentyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-22-ol 140 als farblose Schäume anfallen.
 - ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): **139**: δ = 0,04 ppm (s, 12H); 0,17 (m, 2H); 0,52 (m, 2H); 0,53 (s, 3H); 0,86 (s, 18H); 0,87 (t, 3H); 0,98 (d, 3H); 3,84 (m, 4H); 4,17 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,82 (s, 1H); 5,16 (s, 1H); 5,24 (m, 2H); 6,00 (d, 1H); 6,23 (d, 1H)
 - **140**: δ = 0,04 ppm (s, 12H); 0,18 (m, 2H); 0,54 (s, 3H); 0,55 (m, 2H); 0,87 (t, 3H); 0,89 (d, 3H); 0,89 (s, 18H); 3,62 (m, 1H); 3,84 (m, 4H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,83 (s, 1H); 5,16 (s, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,23 (d, 1H)
- 129. Man behandelt 35 mg 139 analog 63. und erhält 16 mg der Titelverbindung 141 als farblosen Schaum.
- ¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): δ= 0,56 ppm (s, 3H); 0,70 (m, 2H); 0,88 (t, 3H); 0,98 (d, 3H); 1,09 (m, 2H); 2,23 (t, 2H); 4,17 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,97 (s, 1H); 5,28 (s, 1H); 5,29 (m, 2H); 5,99 (d, 1H); 6,34 (d, 1H)

Beispiel 20

5

20

30

130. (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*,22*S*)-25-(1-Oxohexyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol **142**

Man setzt 25 mg **140** in Analogie zu 63. um und erhält 11 mg der Titelverbindung als farblosen Schaum.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): δ= 0,55 ppm (s, 3H); 0,71 (m, 2H); 0,87 (d, 3H); 0,87 (t, 3H); 1,14 (m, 2H); 2,23 (t, 2H); 3,65 (m, 1H); 4,16 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,95 (s, 1H); 5,28 (s, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,36 (d, 1H)

Beispiel 21

15 (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxoheptyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol **146**

131. Man setzt 573 mg des Aldehydes 2 mit 630 mg des Sulfons 117 in Analogie zu 61. um und erhält 599 mg (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-hexyl-1,3-dioxolan-2-yl)-23-phenylsulfonyl-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-22-ol 143 als farblosen Schaum.

132. 500 mg **143** werden analog 62. umgesetzt, wobei nacheinander 156 mg (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-hexyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen **144** und 98 mg (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*,22*S*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-hexyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-22-ol **145** als farblose Schäume anfallen.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): **144**: δ = 0,03 ppm (s, 12H); 0,19 (m, 2H); 0,48 (m, 2H); 0,53 (s, 3H); 0,85 (s, 18H); 0,90 (t, 3H); 0,98 (d, 3H); 3,86 (m, 4H); 4,16 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,83 (s, 1H); 5,16 (s, 1H); 5,25 (m, 2H); 6,00 (d, 1H); 6,24 (d, 1H)

35 **145**: δ = 0,04 ppm (s, 12H); 0,19 (m, 2H); 0,55 (s, 3H); 0,56 (m, 2H); 0,87 (t, 3H); 0,89 (d, 3H); 0,90 (s, 18H); 3,63 (m, 1H); 3,84 (m, 4H); 4,17 (m, 1H); 4,83 (s, 1H); 5,16 (s, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,23 (d, 1H)

133. Man behandelt 95 mg 144 analog 63. und erhält 27 mg der Titelverbindung 146 als farblosen Schaum.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): δ= 0,54 ppm (s, 3H); 0,71 (m, 2H); 0,86 (t, 3H); 1,00 (d, 3H); 1,12 (m, 2H); 2,22 (t, 2H); 4,16 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,94 (s, 1H); 5,25 (s, 1H); 5,25 (m, 2H); 5,99 (d, 1H); 6,34 (d, 1H)

Beispiel 22

10

134. (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*,22*S*)-25-(1-Oxoheptyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol **147**

Man setzt 43 mg **145** in Analogie zu 63. um und erhält **14** mg der Titelverbindung als farblosen Schaum.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): δ= 0,55 ppm (s, 3H); 0,73 (m, 2H); 0,85 (d, 3H); 0,86 (t, 3H); 1,13 (m, 2H); 2,21 (t, 2H); 3,64 (m, 1H); 4,16 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,94 (s, 1H); 5,28 (s, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,35 (d, 1H)

20

Beispiel 23

(5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*)-25-(1-Oxooctyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol **151**

25

35

135. Man setzt 200 mg des Aldehydes **2** mit 200 mg des Sulfons **122** in Analogie zu 61. um und erhält 272 mg (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-heptyl-1,3-dioxolan-2-yl)-23-phenylsulfonyl-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-22-ol **148** als farblosen Schaum.

30 Schau

136. 272 mg 148 werden analog 62. umgesetzt, wobei nacheinander 78 mg (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-heptyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen 149 und 110 mg (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-heptyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-22-ol 150 als farblose Schäume anfallen.

15

30

35

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): **149**: δ = 0,05 ppm (s, 12H); 0,20 (m, 2H); 0,50 (m, 2H); 0,53 (s, 3H); 0,89 (s, 18H); 0,89 (t, 3H); 0,99 (d, 3H); 3,86 (m, 4H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,84 (s, 1H); 5,17 (s, 1H); 5,25 (m, 2H); 6,00 (d, 1H); 6,24 (d, 1H)

150: δ = 0,03 ppm (s, 12H); 0,18 (m, 2H); 0,52 (s, 3H); 0,52 (m, 2H); 0,88 (t, 3H); 0,88 (d, 3H); 0,89 (s, 18H); 3,60 (m, 1H); 3,83 (m, 4H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,82 (s, 1H); 5,17 (s, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,24 (d, 1H)

137. Man behandelt 70 mg **149** analog 63. und erhält 27 mg der Titelverbindung **151** als farblosen Schaum.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): δ= 0,54 ppm (s, 3H); 0,70 (m, 2H); 0,88 (t, 3H); 0,99 (d, 3H); 1,10 (m, 2H); 2,22 (t, 2H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,95 (s, 1H); 5,29 (s, 1H); 5,30 (m, 2H); 5,99 (d, 1H); 6,35 (d, 1H)

Beispiel 24

138. (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*,22*S*)-25-(1-Oxooctyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol **152**

Man setzt 110 mg **150** in Analogie zu 63. um und erhält 38 mg der Titelverbindung als farblosen Schaum.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): δ= 0,54 ppm (s, 3H); 0,72 (m, 2H); 0,89 (d, 3H); 0,89 (t, 3H); 1,12 (m, 2H); 2,22 (t, 2H); 3,63 (m, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,96 (s, 1H); 5,29 (s, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,37 (d, 1H)

Ausgangsmaterialien in der 24-Hydroxymethylen-24a,24b-dihomo-Reihe

139. (E)-4-[1-(2-Methyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropyl]-3-buten-2-on 153

Man legt 13,8 g Lithiumchlorid (wasserfrei) in 120 ml Acetonitril unter Stickstoff vor und gibt nacheinander 49,8 ml Oxopropylphoshonsäuredimethylester, 51,3 ml Diisopropyl-ethylamin und 5,4 g des Aldehydes 7 zu. Man rührt 18 h bei Raumtempertur und gibt dann Natriumchlorid-Lösung hinzu. Es wird mit Essigester extrahiert, mit Natriumchlorid-Lösung gewaschen und über

10

15

Natriumsulfat getrocknet. Der Rückstand wird an Silicagel mit Essigester/Hexan chromatographiert, wobei 5,3 g der Titelverbindung als farbloses Öl anfallen. 1 H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,75 ppm (m, 2H); 1,10 (m, 2H); 1,42 (s, 3H); 2,25 (s, 3H); 3,96 (m, 4H); 6,00 (d, 1H); 7,10 (d, 1H)

140. 4-[1-(2-Methyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropyl]butan-2-on 154

Man löst 1,23 g 153 in THF und fügt im Argon-Strom 200 mg Platin(IV)oxid zu. Mittels einer Hydrierapparatur hydriert man nun bis kein Wasserstoff mehr verbraucht wird, spült mit Stickstoff, filtriert und engt ein. Der Rückstand wird an Silicagel mit Essigester/Hexan chromatographiert, wobei 1,19 g der Titelverbindung 154 als farbloses Öl anfallen.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,23 ppm (m, 2H); 0,64 (m, 2H); 1,38 (s, 3H); 1,70 (dd, 2H); 2,15 (s, 3H); 2,64 (dd, 2H); 3,89 (m, 4H)

141. (E)-4-[1-(2-Propyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropyl]-3-buten-2-on 155

Man setzt 2,0 g des Aldehydes 17 analog 139. um und erhält 2,1 g der 7 Titelverbindung 155 als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,70 ppm (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 1,09 (m, 2H); 1,40 (m, 2H); 2,27 (s, 3H); 3,97 (m, 4H); 5,92 (d, 1H); 7,18 (d, 1H)

25 142. 4-[1-(2-Propyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropyl]butan-2-on 156

Man setzt 740 mg **155** analog 140. um und erhält 709 mg der Titelverbindung **156** als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,19 ppm (m, 2H); 0,60 (m, 2H); 0,91 (t, 3H); 2,13 (s, 3H); 2,65 (t, 2H); 3,90 (m, 4H)

143. (E)-4-[1-(2-Butyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropyl]-3-buten-2-on 157

Man setzt 3,0 g des Aldehydes 27 analog 139. um und erhält 2,7 g der Titelverbindung 157 als farbloses Öl.

- ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,72 ppm (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 1,08 (m, 2H); 1,31 (m, 4H); 1,78 (m, 2H); 2,26 (s, 3H); 3,97 (m, 4H); 5,91 (d, 1H); 7,17 (d, 1H)
- 144. 4-[1-(2-Butyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropyl]butan-2-on 158
- Man setzt 1,6 g 157 analog 140. um und erhält 1,42 g der Titelverbindung 158 als farbloses Öl.
- ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,19 ppm (m, 2H); 0,61 (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 1,32 (m, 4H); 1,67 (m, 2H); 1,76 (m, 2H); 2,15 (s, 3H); 2,68 (t, 2H); 3,90 (m, 4H)
 - 145. (E)-4-[1-(2-Pentyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropyl]-3-buten-2-on 159
- Man setzt 2,5 g des Aldehydes **37** analog 139. um und erhält 2,9 g der Titelverbindung **159** als farbloses Öl.
 - ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,71 ppm (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 1,08 (m, 2H); 1,30 (m, 6H); 1,77 (m, 2H); 2,27 (s, 3H); 3,97 (m, 4H); 5,92 (d, 1H); 7,18 (d, 1H)
- 20 146. 4-[1-(2-Pentyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropyl]butan-2-on 160
 - Man setzt 1,7 g **159** analog 140. um und erhält 1,51 g der Titelverbindung **160** als farbloses Öl.
- ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,19 ppm (m, 2H); 0,61 (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 1,32 (m, 6H); 1,75 (m, 2H); 2,17 (s, 3H); 2,64 (m, 2H); 3,89 (m, 4H)
 - 147. (E)-4-[1-(2-Hexyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropyl]-3-buten-2-on 161
- Man setzt 3,44 g des Aldehydes 47 analog 139. um und erhält 2,3 g der Titelverbindung 161 als farbloses Öl.
 - ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,72 ppm (m, 2H); 0,89 (t, 3H); 1,08 (m, 2H); 1,29 (m, 8H); 1,77 (m, 2H); 2,27 (s, 3H); 3,96 (m, 4H); 5,92 (d, 1H); 7,18 (d, 1H)
 - 148. 4-[1-(2-Hexyl-1,3-dioxolan-2-yl)cyclopropyl]butan-2-on 162

WO 99/16745 PCT/EP98/06159

- 85 -

Man setzt 800 mg 161 analog 140. um und erhält 710 g der Titelverbindung 162 als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,18 ppm (m, 2H); 0,59 (m, 2H); 0,89 (t, 3H); 1,29 (m, 8H); 1,63 (m, 2H); 1,74 (m, 2H); 2,13 (s, 3H); 2,65 (m, 2H); 3,90 (m, 4H)

Beispiel 25

5

10

15

20

(5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Acetyl-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol **168a** und (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Acetyl-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol **168b**

149. Man stellt eine Lösung von 1 mmol Lithiumdiisopropylamid in 5 ml THF her, kühlt auf -78°C und tropft 202 mg des Ketons **154** in 1 ml THF zu. Es wird 30 min bei -78°C gerührt und anschließend werden 229 mg des Aldehydes **2** in 1 ml THF zugetropft. Man rührt weitere 30 min bei dieser Temperatur, quencht dann mit Natriumchlorid-Lösung, extrahiert mit Essigester, wäscht die organische Phase mit Natriumchlorid-Lösung, trocknet über Natriumsulfat und engt ein. Chromatographie des Rückstandes an Silicagel mit Essigester/Hexan ergibt 189 mg (5Z,7E)-(1S,3R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-22-hydroxy-25-(2-methyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-24-on **163** als farblosen Schaum, der direkt weiter umgesetzt werden.

25

150. Eine Lösung von 60 mg 163, 0,2 ml Essigsäureanhydrid, 0,11 ml Triethylamin und einer Spatelspitze 4-Dimethylaminopyridin (DMAP) wird unter Stickstoff bei Raumtemperatur für 2 h gerührt. Man aibt nun Natriumhydrogencarbonat-Lösung zu, extrahiert mit Essigester, wäscht mit Natriumchlorid-Lösung, trocknet über Natriumsulfat und engt ein, wobei man 172 (5Z,7E)-(1S,3R)-22-Acetoxy-1,3-bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-methyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-24-on 164 als farblosen Schaum erhält, der direkt weiter umgesetzt wird.

35

30

151. Man löst 172 mg **164** in 10 ml Toluol, gibt unter Stickstoff 1 ml Diazabicycloundecan (DBU) zu und erhitzt für 30 min auf 40°C. Anschließend

10

wird eingeengt und der Rückstand an Silicagel mit Essigester/Hexan chromatographiert, wobei 129 mg (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-methyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-on **165** als farbloser Schaum anfallen.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): δ= 0,04 ppm (s, 12H); 0,21 (m, 2H); 0,54 (s, 3H); 0,60 (m, 2H); 0,86 (s, 18H); 1,09 (d, 3H); 1,33 (s, 3H); 3,83 (m, 4H); 4,17 (m, 1H); 4,35 (m, 1H); 4,82 (s, 1H); 5,16 (s, 1H); 5,94 (d, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,23 (d, 1H); 6,63 (dd, 1H)

- 152. Man löst 130 mg 165 in 1 ml THF und gibt bei 0°C unter Stickstoff 5 ml Methanol, 75 mg Certrichlorid (Heptahydrat) und nach 10 min 8 mg Natriumborhydrid zu. Es wird 30 min bei 0°C gerührt und anschließend mit gesättigter Ammoniumchlorid-Lösung gequencht. Man extrahiert mit Essigester, trocknet über Natriumsulfat und engt ein. Der Rückstand wird an Silicagel mit Essigester/Hexan chromatographiert, wobei man nacheinander 60 mg (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-methyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol 166a und 32 mg (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-1,3-
- 5,7,10(19),22-tetraen-24-ol **166a** und 32 mg (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*S*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-methyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol **166b** als farblose Schäume erhält.
- ¹H-NMR (300 MHz, CD_2Cl_2): **166a**: δ= 0,04 ppm (s, 12H); 0,22 (m, 2H); 0,53 (s, 3H); 0,56 (m, 2H); 0,86 (s, 18H); 1,01 (d, 3H); 1,32 (s, 3H); 3,83 (m, 4H); 3,91 (m, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,82 (s, 1H); 5,16 (s, 1H); 5,33 (dd, 1H); 5,45 (dd, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,23 (d, 1H)
- **166b**: ¹H-NMR (300 MHz, CD₂Cl₂): δ= 0,03 ppm (s, 12H); 0,22 (m, 2H); 0,53 (s, 3H); 0,56 (m, 2H); 0,86 (s, 18H); 1,01 (d, 3H); 1,32 (s, 3H); 3,82 (m, 4H); 3,85 (m, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,82 (s, 1H); 5,16 (s, 1H); 5,30 (dd, 1H); 5,41 (dd, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,23 (d, 1H)
- 153. Man legt 300 mg Silicagel in 10 ml Dichlormethan vor und gibt unter Stickstoff 0,3 ml wässrige Oxalsäure-Lösung (10%) zu. Man rührt 5 min bei Raumtemperatur und tropft dann 40 mg 166a in 2 ml Dichlormethan hinzu. Es

10

25

30

wird eine Stunde bei Raumtemperatur gerührt, Natriumhydrogencarbonat zugegeben, abfiltriert und eingeengt, wobei 39 mg (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*R*)-25-Acetyl-1,3-bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol 167a als farbloser Schaum anfallen, die direkt weiter umgesetzt werden.

154. Man löst 38 mg **167a** in 5 ml THF, gibt 150 mg Tetrabutylammoniumfluorid (Hydrat) hinzu und rührt unter Stickstoff für 12 h bei Raumtemperatur nach. Anschließend wird Natriumchlorid-Lösung zugegeben, mit Essigester extrahiert, mit Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird an Silicagel mit Essigester/Hexan chromatographiert, wobei 9 mg der Titelverbindung **168a** als farbloser Schaum anfallen.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2Cl_2): δ= 0,55 ppm (s, 3H); 0,78 (m, 2H); 1,02 (d, 3H); 1,18 (m, 2H); 1,93 (s, 3H); 3,92 (m, 1H); 4,16 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,95 (s, 1H); 5,28 (s, 1H); 5,36 (dd, 1H); 5,58 (dd, 1H); 5,99 (d, 1H); 6,31 (d, 1H)

155. Man setzt 32 mg **166b** analog 153. um, wobei man 24 mg
(5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Acetyl-1,3-bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol **167b**als farblosen Schaum erhält, der direkt weiter umgesetzt wird.

156. Man setzt 24 mg **167b** analog 154. um, wobei 6 mg der Titelverbindung **168b** als farbloser Schaum anfallen.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): δ= 0,55 ppm (s, 3H); 0,77 (m, 2H); 1,03 (d, 3H); 1,20 (m, 2H); 1,93 (s, 3H); 3,91 (m, 1H); 4,16 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,95 (s, 1H); 5,28 (s, 1H); 5,32 (dd, 1H); 5,45 (dd, 1H); 5,99 (d, 1H); 6,31 (d, 1H)

Beispiel 26

157. (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*R*)-25-Acetyl-24-methoxy-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol **169a** und (5*Z*,7*E*,22*E*)-35 (1*S*,3*R*,24*S*)-25-Acetyl-24-methoxy-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol **169b**

30

35

Man löst 58 mg 166a in 5 ml Dichlormethan/Methanol (1:1), fügt 380 mg Dowexlonentauscher hinzu und rührt 12 h unter Stickstoff bei Raumtemperatur. Es wird anschließend abfiltriert, das Filtrat mit Natriumhydrogencarbonat-Lösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird an Silicagel mit Essigester/Hexan chromatographiert, wobei 32 mg eines Diastereomerengermisches anfallen. Durch HPLC-Trennung erhält man dann nacheinander 11 mg der Titelverbindung 169b und 13 mg der Titelverbindung 169a als farblose Schäume.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2Cl_2): **169a**: δ= 0,56 ppm (s, 3H); 0,72 (m, 2H); 1,07 (d, 3H); 1,15 (m, 2H); 1,97 (s, 3H); 3,19 (s, 3H); 3,39 (m, 1H); 4,18 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,96 (s, 1H); 5,12 (dd, 1H); 5,29 (s, 1H); 5,55 (dd, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,35 (d, 1H)

169b: δ = 0,56 ppm (s, 3H); 0,72 (m, 2H); 1,07 (d, 3H); 1,15 (m, 2H); 1,96 (s, 3H); 3,18 (s, 3H); 3,39 (m, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,96 (s, 1H); 5,13 (dd, 1H); 5,29 (s, 1H); 5,55 (dd, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,36 (d, 1H)

Beispiel 27

- 20 (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-(1-Oxobutyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol **175a** und (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-(1-Oxobutyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol **175b**
- 158. Man setzt 700 mg des Ketons **156** mit 350 mg des Aldehydes **2** analog 149. um und erhält 490 mg (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-22-hydroxy-25-(2-propyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-24-on **170** als farblosen Schaum, der direkt weiter umgesetzt wird.
 - 159. Eine Lösung von 490 mg **170** wird analog 150. umgesetzt, wobei man 505 mg (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*)-22-Acetoxy-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-propyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-24-on **171** als farblosen Schaum erhält, der direkt weiter umgesetzt wird.

160. Man setzt 505 mg **171** analog 151. um, wobei 290 mg (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-propyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-on **172** als farbloser Schaum anfallen.

5

¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): δ= 0,06 ppm (s, 12H); 0,19 (m, 2H); 0,54 (s, 3H); 0,58 (m, 2H); 0,86 (s, 18H); 0,92 (t, 3H); 1,08 (d, 3H); 3,84 (m, 4H); 4,17 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,83 (s, 1H); 5,16 (s, 1H); 5,96 (d, 1H); 6,02 (d, 1H); 6,24 (d, 1H); 6,64 (dd, 1H)

10

161. Man setzt 350 mg 172 analog 152. um und erhält nach Chromatographie an Silicagel mit Essigester/Hexan nacheinander 160 mg (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*R*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-propyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol 173a und 109 mg (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*S*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-propyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol 173b als farblose Schäume.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2Cl_2): **173a**: δ= 0,03 ppm (s, 12H); 0,18 (m, 2H); 0,53 (s, 3H); 0,55 (m, 2H); 0,87 (s, 18H); 0,90 (t, 3H); 1,02 (d, 3H); 3,83 (m, 4H); 3,90 (m, 1H); 4,16 (m, 1H); 4,35 (m, 1H); 4,83 (s, 1H); 5,15 (s, 1H); 5,31 (dd, 1H); 5,43 (dd, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,23 (d, 1H)

173b: ¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): δ = 0,03 ppm (s, 12H); 0,17 (m, 2H); 0,54 (s, 3H); 0,55 (m, 2H); 0,87 (s, 18H); 0,90 (t, 3H); 1,02 (d, 3H); 3,84 (m, 4H); 3,85 (m, 1H); 4,16 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,83 (s, 1H); 5,15 (s, 1H); 5,30 (dd, 1H); 5,41 (dd, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,23 (d, 1H)

162. Man setzt 85 mg **173a** analog 153. um, wobei 59 mg (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*R*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(1-oxobutyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol **174a** als farbloser Schaum anfallen, die direkt weiter umgesetzt werden.

163. Man setzt 59 mg 174a analog 154. um, wobei 19 mg der Titelverbindung 175a als farbloser Schaum anfallen.

25

¹H-NMR (300 MHz, CD_2Cl_2): δ= 0,55 ppm (s, 3H); 0,72 (m, 2H); 0,89 (t, 3H); 1,02 (d, 3H); 1,16 (m, 2H); 2,18 (t, 2H); 3,92 (m, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,95 (s, 1H); 5,29 (s, 1H); 5,35 (dd, 1H); 5,51 (dd, 1H); 5,99 (d, 1H); 6,34 (d, 1H)

- 164. Man setzt 61 mg 173b analog 153. um, wobei man 45 mg (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(1-oxobutyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol 174b als farblosen Schaum erhält, der direkt weiter umgesetzt wird.
- 165. Man setzt 45 mg **174b** analog 154. um, wobei 21 mg der Titelverbindung **175b** als farbloser Schaum anfallen.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2Cl_2): δ= 0,56 ppm (s, 3H); 0,72 (m, 2H); 0,88 (t, 3H); 1,02 (d, 3H); 1,15 (m, 2H); 2,20 (t, 2H); 3,92 (m, 1H); 4,18 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,95 (s, 1H); 5,28 (s, 1H); 5,33 (dd, 1H); 5,46 (dd, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,34 (d, 1H)

20

Beispiel 28

166. (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*R*)-24-Methoxy-25-(1-oxobutyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol **176a** und (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*S*)-24-Methoxy-25-(1-oxobutyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol **176b**

Man setzt 71 mg 173a analog 157. um und erhält 21 mg der Titelverbindung 176b und 18 mg der Titelverbindung 176a als farblose Schäume.

30

- ¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): **173a**: δ= 0,54 ppm (s, 3H); 0,70 (m, 2H); 0,86 (t, 3H); 1,06 (d, 3H); 1,13 (m, 2H); 3,15 (s, 3H); 3,38 (m, 1H); 4,16 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,96 (s, 1H); 5,14 (dd, 1H); 5,28 (s, 1H); 5,53 (dd, 1H); 5,99 (d, 1H); 6,35 (d, 1H)
- 35 **173b**: δ = 0,55 ppm (s, 3H); 0,70 (m, 2H); 0,87 (t, 3H); 1,06 (d, 3H); 1,14 (m, 2H); 3,16 (s, 3H); 3,39 (m, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,96 (s, 1H); 5,14 (dd, 1H); 5,29 (s, 1H); 5,52 (dd, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,35 (d, 1H)

WO 99/16745 PCT/EP98/06159

Beispiel 29

5

20

25

30

35

- (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-(1-Oxopentyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol **182a** und (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-(1-Oxopentyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol **182b**
- 167. Man setzt 100 mg des Ketons **158** mit 200 mg des Aldehydes **2** analog 149. um und erhält 120 mg (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-butyl-1,3-dioxolan-2-yl)-22-hydroxy-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-24-on **177** als farblosen Schaum, der direkt weiter umgesetzt wird.
- 15 168. Eine Lösung von 120 mg 177 wird analog 150. umgesetzt, wobei man 134 mg (5Z,7E)-(1S,3R)-22-Acetoxy-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-butyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-24-on 178 als farblosen Schaum erhält, der direkt weiter umgesetzt wird.

169. Man setzt 134 mg 178 analog 151. um, wobei 72 mg (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-butyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-on 179 als farbloser Schaum anfallen.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): δ= 0,03 ppm (s, 12H); 0,18 (m, 2H); 0,56 (s, 3H); 0,57 (m, 2H); 0,89 (s, 18H); 0,90 (t, 3H); 1,09 (d, 3H); 3,85 (m, 4H); 4,17 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,85 (s, 1H); 5,16 (s, 1H); 5,96 (d, 1H); 5,98 (d, 1H); 6,24 (d, 1H); 6,65 (dd, 1H)

170. Man setzt 70 mg 179 analog 152. um und erhält nach Chromatographie an Silicagel mit Essigester/Hexan nacheinander 28 mg (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-butyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol 180a und 29 mg (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-butyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol 180b als farblose Schäume.

- ¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): **180a**: δ= 0,05 ppm (s, 12H); 0,17 (m, 2H); 0,54 (s, 3H); 0,55 (m, 2H); 0,89 (s, 18H); 0,90 (t, 3H); 1,02 (d, 3H); 3,85 (m, 4H); 3,92 (m, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,84 (s, 1H); 5,17 (s, 1H); 5,32 (dd, 1H); 5,46 (dd, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,25 (d, 1H)
- **180b**: ¹H-NMR (300 MHz, CD₂Cl₂): δ= 0,05 ppm (s, 12H); 0,18 (m, 2H); 0,54 (s, 3H); 0,55 (m, 2H); 0,89 (s, 18H); 0,90 (t, 3H); 1,02 (d, 3H); 3,84 (m, 4H); 3,90 (m, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,84 (s, 1H); 5,16 (s, 1H); 5,32 (dd, 1H); 5,42 (dd, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,25 (d, 1H)
- 171. Man setzt 25 mg **180a** analog 153. um, wobei 19 mg (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*R*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(1-oxopentyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol **181a** als farbloser Schaum anfallen, die direkt weiter umgesetzt werden.
- 172. Man setzt 19 mg **181a** analog 154. um, wobei 5 mg der Titelverbindung **182a** als farbloser Schaum anfallen.
- ¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): δ= 0,54 ppm (s, 3H); 0,73 (m, 2H); 0,86 (t, 3H); 1,01 (d, 3H); 1,14 (m, 2H); 2,19 (t, 2H); 3,93 (m, 1H); 4,16 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,94 (s, 1H); 5,28 (s, 1H); 5,34 (dd, 1H); 5,48 (dd, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,34 (d, 1H)
 - 173. Man setzt 23 mg **180b** analog 1534. um, wobei man 20 mg (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*S*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(1-oxopentyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol **181b** als farblosen Schaum erhält, der direkt weiter umgesetzt wird.
 - 174. Man setzt 20 mg 181b analog 1545. um, wobei 4,5 mg der Titelverbindung 182b als farbloser Schaum anfallen.
- ¹H-NMR (300 MHz, CD_2Cl_2): δ= 0,54 ppm (s, 3H); 0,72 (m, 2H); 0,88 (t, 3H); 1,01 (d, 3H); 1,13 (m, 2H); 2,19 (t, 2H); 3,90 (m, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,95 (s, 1H); 5,28 (s, 1H); 5,31 (dd, 1H); 5,45 (dd, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,34 (d, 1H)

Beispiel 30

25

35

(5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*R*)-25-(1-Oxohexyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol **188a** und (5*Z*,7*E*,22*E*)-

(1*S*,3*R*,24*S*)-25-(1-Oxohexyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol **188b**

175. Man setzt 180 mg des Ketons **160** mit 406 mg des Aldehydes **2** analog 149. um und erhält 195 mg (5Z,7E)-(1S,3R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-22-hydroxy-25-(2-pentyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-24-on **183** als farblosen Schaum, der direkt weiter umgesetzt wird.

176. Eine Lösung von 195 mg **183** wird analog 150. umgesetzt, wobei man 210 mg (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*)-22-Acetoxy-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-pentyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-24-on **184** als farblosen Schaum erhält, der direkt weiter umgesetzt wird.

15

5

177. Man setzt 210 mg **184** analog 151. um, wobei 165 mg (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-pentyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-on **185** als farbloser Schaum anfallen.

20

¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): δ= 0,05 ppm (s, 12H); 0,17 (m, 2H); 0,56 (s, 3H); 0,57 (m, 2H); 0,88 (s, 18H); 0,89 (t, 3H); 1,08 (d, 3H); 3,83 (m, 4H); 4,16 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,83 (s, 1H); 5,15 (s, 1H); 5,94 (d, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,24 (d, 1H); 6,64 (dd, 1H)

25

178. Man setzt 165 mg **185** analog 152. um und erhält nach Chromatographie an Silicagel mit Essigester/Hexan nacheinander 46 mg (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*R*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-pentyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol **186a** und 35 mg (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*S*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-pentyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol **186b** als farblose Schäume.

1H-NMR (300 MHz, CD₂Cl₂): **186a**: δ= 0,05 ppm (s, 12H); 0,17 (m, 2H); 0,54 (s, 3H); 0,55 (m, 2H); 0,88 (s, 18H); 0,89 (t, 3H); 1,03 (d, 3H); 3,85 (m, 4H); 3,91 (m, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,84 (s, 1H); 5,17 (s, 1H); 5,33 (dd, 1H); 5,47 (dd, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,25 (d. 1H)

186b: 1 H-NMR (300 MHz, $CD_{2}CI_{2}$): δ = 0,05 ppm (s, 12H); 0,17 (m, 2H); 0,54 (s, 3H); 0,55 (m, 2H); 0,88 (s, 18H); 0,89 (t, 3H); 1,02 (d, 3H); 3,85 (m, 4H); 3,88 (m, 1H); 4,16 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,84 (s, 1H); 5,16 (s, 1H); 5,30 (dd, 1H); 5,42 (dd, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,24 (d, 1H)

5

179. Man setzt 46 mg **186a** analog 153. um, wobei 39 mg (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(1-oxohexyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol **187a** als farbloser Schaum anfallen, die direkt weiter umgesetzt werden.

10

180. Man setzt 39 mg **187a** analog 154. um, wobei 11 mg der Titelverbindung **188a** als farbloser Schaum anfallen.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2Cl_2): δ= 0,54 ppm (s, 3H); 0,71 (m, 2H); 0,86 (t, 3H); 1,00 (d, 3H); 1,12 (m, 2H); 2,18 (t, 2H); 3,93 (m, 1H); 4,16 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,94 (s; 1H); 5,28 (s, 1H); 5,34 (dd, 1H); 5,48 (dd, 1H); 5,99 (d, 1H); 6,33 (d, 1H)

181. Man setzt 35 mg **186b** analog 153. um, wobei man 27 mg (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*S*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(1-oxohexyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol **187b** als farblosen Schaum erhält, der direkt weiter umgesetzt wird.

182. Man setzt 27 mg **187b** analog 154. um, wobei 8,5 mg der Titelverbindung **188b** als farbloser Schaum anfallen.

25

35

20

¹H-NMR (300 MHz, CD_2Cl_2): δ= 0,55 ppm (s, 3H); 0,72 (m, 2H); 0,88 (t, 3H); 1,01 (d, 3H); 1,15 (m, 2H); 2,19 (t, 2H); 3,92 (m, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,95 (s, 1H); 5,27 (s, 1H); 5,33 (dd, 1H); 5,46 (dd, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,34 (d, 1H)

30 Beispiel 31

(5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*R*)-25-(1-Oxoheptyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol **194a** und (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*S*)-25-(1-Oxoheptyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol **194b**

- 183. Man setzt 710 mg des Ketons **162** mit 573 mg des Aldehydes **2** analog 149. um und erhält 580 mg (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-hexyl-1,3-dioxolan-2-yl)-22-hydroxy-26,27-cyclo-
- 24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-24-on **189** als farblosen Schaum, der direkt weiter umgesetzt wird.
 - 184. Eine Lösung von 580 mg **189** wird analog 150. umgesetzt, wobei man 603 mg (5Z,7E)-(1S,3R)-22-Acetoxy-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-hexyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-
- 5,7,10(19)-trien-24-on **190** als farblosen Schaum erhält, der direkt weiter umgesetzt wird.
- 185. Man setzt 603 mg **190** analog 151. um, wobei 304 mg (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-hexyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-on **191** als farbloser Schaum anfallen.
- ¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): δ= 0,05 ppm (s, 12H); 0,19 (m, 2H); 0,57 (s, 3H); 0,59 (m, 2H); 0,89 (s, 18H); 0,90 (t, 3H); 1,09 (d, 3H); 3,85 (m, 4H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,85 (s, 1H); 5,16 (s, 1H); 5,96 (d, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,24 (d, 1H); 6,66 (dd, 1H)
- 186. Man setzt 295 mg **191** analog 152. um und erhält nach Chromatographie an Silicagel mit Essigester/Hexan nacheinander 130 mg (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*R*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-hexyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol **192**a und 80 mg (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*S*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(2-hexyl-1,3-dioxolan-2-yl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol **192b** als farblose Schäume.
- ¹H-NMR (300 MHz, CD_2Cl_2): **192a**: δ= 0,03 ppm (s, 12H); 0,18 (m, 2H); 0,56 (s, 3H); 0,56 (m, 2H); 0,89 (s, 18H); 0,90 (t, 3H); 1,04 (d, 3H); 3,86 (m, 4H); 3,93 (m, 1H); 4,18 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,86 (s, 1H); 5,19 (s, 1H); 5,35 (dd, 1H); 5,48 (dd, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,26 (d, 1H)
- **192b**: ¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): δ = 0,03 ppm (s, 12H); 0,18 (m, 2H); 0,55 (s, 3H); 0,55 (m, 2H); 0,88 (s, 18H); 0,89 (t, 3H); 1,03 (d, 3H); 3,84 (m, 4H); 3,89 (m, 1H); 4,16 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,85 (s, 1H); 5,17 (s, 1H); 5,31 (dd, 1H); 5,43 (dd, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,24 (d, 1H)

- 187. Man setzt 80 mg **192a** analog 153. um, wobei 64 mg (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*R*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(1-oxoheptyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol **193a** als farbloser Schaum anfallen, die direkt weiter umgesetzt werden.
- 188. Man setzt 64 mg **193a** analog 154. um, wobei 21 mg der Titelverbindung **194a** als farbloser Schaum anfallen.
- ¹H-NMR (300 MHz, CD₂Cl₂): δ = 0,56 ppm (s, 3H); 0,71 (m, 2H); 0,87 (t, 3H); 1,01 (d, 3H); 1,14 (m, 2H); 2,20 (t, 2H); 3,93 (m, 1H); 4,16 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,95 (s, 1H); 5,27 (s, 1H); 5,35 (dd, 1H); 5,48 (dd, 1H); 5,99 (d, 1H); 6,34 (d, 1H)
- 189. Man setzt 76 mg **192b** analog 153. um, wobei man 57 mg (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*S*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(1-oxoheptyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol **193b** als farblosen Schaum erhält, der direkt weiter umgesetzt wird.
- 1901. Man setzt 57 mg **193b** analog 154. um, wobei 17 mg der Titelverbindung **194b** als farbloser Schaum anfallen.
 - ¹H-NMR (300 MHz, CD_2Cl_2): δ= 0,56 ppm (s, 3H); 0,73 (m, 2H); 0,88 (t, 3H); 1,01 (d, 3H); 1,15 (m, 2H); 2,19 (t, 2H); 3,91 (m, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,95 (s, 1H); 5,28 (s, 1H); 5,32 (dd, 1H); 5,47 (dd, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,35 (d, 1H)

30

Synthese der Ausgangsmaterialien in der 25-Alkyl-Reihe

191. 2-(1-Ethylcyclopropyl)-2-methyl-1,3-dioxolan 195

Man löst 500 mg des Olefins 8 in 15 ml Essigester, fügt 150 mg Platin(IV)oxid hinzu und hydriert in einer Hydrierapparatur bis kein Wasserstoff mehr aufgenommen wird. Nach Filtration engt man ein, wobei man 398 mg der Titelverbindung 195 als farbloses Öl erhält, das direkt weiter umgesetzt wird.

192. 1-(1-Ethylcyclopropyl)-1-ethanon 196

Man löst 370 mg 195 in 15 ml Aceton und gibt bei Raumtemperatur unter Stickstoff 1 ml 4 N Salzsäure hinzu. Es wird 1 h gerührt und anschließend mit Natriumhydrogencarbonat-Lösung verdünnt. Nach Extraktion mit Ether. Trocknung über Natriumsulfat. Entfernen Lösungsmittels des und Chromatographie an Silicagel mit Essigester/Hexan fallen 178 mg der Titelverbindung 196 als farbloses Öl an.

10

5

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,77 ppm (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 1,18 (m, 2H); 1,64 (q, 2H); 2,03 (s, 3H)

193. 2-[1-(1-Butenyl)cyclopropyl]-2-methyl-1,3-dioxolan 197

15

20

Man löst 7,2 g Propyltriphenylphosphoniumbromid in 100 ml Diethylether und tropft unter Stickstoff bei Raumtemperatur 7,5 ml *n*-Butyllithium-Lösung (2.5 M in Hexan) zu. Man rührt 1 h und gibt dann 2,34 g des Aldehydes 7 in 10 ml Diethylether zu. Es wird 1 h nachgerührt, mit Natriumchlorid-Lösung gequencht, mit Essigester extrahiert, mit Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird an Silicagel mit Essigester/Hexan chromatographiert, wobei 1,8 g der Titelsubstanz 197 als farbloses Öl erhalten werden (nicht trennbares *E,Z*-Gemisch 1:3).

25 ¹H 3F

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): *E*-Isomer: δ = 0,50 ppm (m, 2H); 0,78 (m, 2H); 0,97 (t, 3H); 1,38 (s, 3H); 2,02 (q, 2H); 3,89 (m, 4H); 5,48 (dt, 1H); 5,80 (d, 1H) *Z*-Isomer: δ = 0,47 ppm (m, 2H); 0,81 (m, 2H); 0,97 (t, 3H); 1,38 (s, 3H); 2,22 (q, 2H); 3,90 (m, 4H); 5,46 (dt, 1H); 5,60 (d, 1H)

30

194. 1-[1-(1-Butenyl)cyclopropyl)-1-ethanon 198

Man setzt 1,1 g **197** analog 192. um und erhält 740 mg der Titelverbindung **198** als farbloses Öl (nicht trennbares *E,Z*-Gemisch 1:3).

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): *E*-Isomer: δ = 0,98 ppm (t, 3H); 1,01 (m, 2H); 1,33 (m, 2H); 2,11 (q, 2H); 2,20 (s, 3H); 5,54 (dt, 1H); 6,01 (d, 1H) *Z*-Isomer: δ = 0,88 ppm (m, 2H); 0,99 (t, 3H); 1,42 (m, 2H); 2,15 (q, 2H); 2,21 (s, 3H); 5,62 (dt, 1H); 5,71 (d, 1H)

5

195. 1-(1-Butylcyclopropyl)-1-ethanon 199

Man setzt 250 mg 198 analog 191 um und erhält 195 mg der Titelverbindung 199 als farbloses Öl.

10

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,75 ppm (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 1,18 (m, 2H); 1,32 (m, 2H); 1,59 (m, 2H); 2,02 (s, 3H)

196. 2-[1-(1-Hexenyl)cyclopropyl]-2-methyl-1,3-dioxolan 200

15

Man setzt 2,07 g Pentyltriphenylphosphoniumbromid und 600 mg des Aldehydes 7 analog 193. um und erhält 567 mg der Titelsubstanz 200 als farbloses Öl (nicht trennbares *E,Z*-Gemisch 8:1).

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): E-Isomer (Hauptdiastereomer): δ= 0,52 ppm (m, 2H);
 0,78 (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 1,40 (s, 3H); 2,00 (q, 2H); 3,90 (m, 4H); 5,42 (dt, 1H);
 5,82 (d, 1H)

197. 1-(1-Hexylcyclopropyl)-2-methyl-1,3-dioxolan 201

25

Man setzt 250 mg **200** analog 191. um und erhält 243 mg der Titelverbindung **201** als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,25 ppm (m, 2H); 0,58 (m, 2H); 0,87 (t, 3H); 1,28 (m, 8H); 1,39 (s, 3H); 1,48 (m, 2H); 3,88 (m, 4H)

198. 1-(1-Hexylcyclopropyl)-1-ethanon 202

35

Man setzt 330 mg **201** analog 192. um und erhält 181 mg der Titelverbindung **202** als farbloses Öl.

WO 99/16745 PCT/EP98/06159

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,75 ppm (m, 2H); 0,89 (t, 3H); 1,18 (m, 2H); 1,28 (m, 8H); 1,58 (m, 2H); 2,02 (s, 3H)

5 199. 2-[1-(1-Heptenyl)cyclopropyl]-2-methyl-1,3-dioxolan **203**

Man setzt 1,93 g Hexyltriphenylphosphoniumbromid und 900 mg des Aldehydes 7 analog 193. um und erhält 879 mg der Titelsubstanz 203 als farbloses Öl (nicht trennbares E,Z-Gemisch 1:3).

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): *E*-Isomer: δ = 0,52 ppm (m, 2H); 0,78 (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 1,40 (6H); 1,41 (s, 3H); 2,02 (q, 2H); 3,90 (m, 4H); 5,43 (dt, 1H); 5,80 (d, 1H)

Z-Isomer: δ = 0,47 ppm (m, 2H); 0,82 (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 1,40 (m, 6H); 2,20 (q, 2H); 3,91 (m, 4H); 5,47 (dt, 1H); 5,61 (d, 1H)

200. 1-(1-Heptylcyclopropyl)-2-methyl-1,3-dioxolan 204

Man setzt 550 mg **203** analog 191. um und erhält 450 mg der Titelverbindung **204** als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,28 ppm (m, 2H); 0,59 (m, 2H); 0,89 (t, 3H); 1,28 (m, 10H); 1,40 (s, 3H); 1,48 (m, 2H); 3,90 (m, 4H)

25 201. 1-(1-Heptylcyclopropyl)-1-ethanon 205

10

Man setzt 445 mg **204** analog 192. um und erhält 307 mg der Titelverbindung **205** als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,75 ppm (m, 2H); 0,89 (t, 3H); 1,18 (m, 2H); 1,28 (m, 10H); 1,58 (m, 2H); 2,02 (s, 3H)

35 202. (Z)-2-Methyl-2-[1-(1-octenyl)cyclopropyl]-1,3-dioxolan 206

Man setzt 4,87 g Heptyltriphenylphosphoniumbromid und 1,25 g des Aldehydes **7** analog 193. um und erhält 978 mg der Titelsubstanz **206** als farbloses Öl (nur *Z*-Isomer).

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,48 ppm (m, 2H); 0,81 (m, 2H); 0,89 (t, 3H); 1,29 (8H); 1,40 (s, 3H); 2,02 (m, 2H); 3,92 (m, 4H); 5,48 (dt, 1H); 5,62 (d, 1H)

203. 2-Methyl-1-(1-octylcyclopropyl)-1,3-dioxolan 207

Man setzt 400 mg **206** analog 191. um und erhält 390 mg der Titelverbindung **207** als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,28 ppm (m, 2H); 0,59 (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 1,28 (m, 12H); 1,39 (s, 3H); 1,48 (m, 2H); 3,90 (m, 4H)

204. 1-(1-Octylcyclopropyl)-1-ethanon 208

Man setzt 390 mg **207** analog 192. um und erhält 250 mg der Titelverbindung **208** als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,77 ppm (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 1,18 (m, 2H); 1,28 (m, 12H); 1,58 (m, 2H); 2,02 (s, 3H)

205. 1-[1-(1-Octenyl)cyclopropyl]-1-ethanon 209

Man setzt 330 mg **206** analog 192. um und erhält 270 mg der Titelverbindung **209** als farbloses Öl.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,90 ppm (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 1,18 (m, 2H); 1,30 (m, 8H); 1,44 (m, 2H); 2,10 (q, 2H); 2,22 (s, 3H); 5,64 (dt, 1H); 5,74 (d, 1H)

15

20

(5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Ethyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22tetraen-1,3,24-triol 214a und (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Ethyl-26,27-cyclo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol 214b

5

206. Man setzt 129 mg 196 mit 286 mg des Aldehydes 2 analog 149. um und erhält 187 mg (5Z,7E)-(1S,3R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25ethyl-22-hydroxy-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-24-on 210 als farblosen Schaum, der direkt weiter umgesetzt wird.

10

207. Man setzt 170 mg 210 analog 150. um und erhält 151 mg (5Z,7E)-(1S,3R)-22-Acetoxy-1,3-bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-ethyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-24-on 211 als farblosen Schaum, der direkt weiter umgesetzt wird.

15

208. Man setzt 151 mg 211 analog 151. um und erhält 110 mg (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-ethyl-26,27-cyclo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-on 212 als farblosen Schaum.

20

¹H-NMR (300 MHz, CD_2Cl_2): δ = 0,04 ppm (s, 12H); 0,54 (s, 3H); 0,73 (m, 2H); 0,87 (s, 18H); 0,92 (m, 2H); 0,93 (t, 3H); 1,05 (d, 3H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,83 (s, 1H); 5,17 (s, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,11 (d, 1H); 6,23 (d, 1H); 6,70 (dd, 1H)

30

209. Man setzt 110 mg 212 analog 152. um und erhält nach Chromatographie an Silicagel mit Essigester/Hexan nacheinander 42 mg (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-1,3-25 Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-ethyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol **213a** und 25 mg (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-ethyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol **213b** als farblose Schäume.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): **213a**: δ = 0,03 ppm (s, 12H); 0,25 (m, 2H); 0,42 (m, 2H); 0,53 (s, 3H); 0,85 (t, 3H); 0,86 (s, 18H); 1,02 (d, 3H); 3,80 (m, 1H); 4,16 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,83 (s, 1H); 5,16 (s, 1H); 5,33 (dd, 1H); 5,50 (dd, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,23 (d, 1H)

35

213b: δ = 0,03 ppm (s, 12H); 0,25 (m, 2H); 0,43 (m, 2H); 0,53 (s, 3H); 0,85 (t, 3H); 0,85 (s, 18H); 1,03 (d, 3H); 3,78 (m, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,83 (s, 1H); 5,16 (s, 1H); 5,33 (dd, 1H); 5,45 (dd, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,23 (d, 1H)

210. Man setzt 42 mg **213a** analog 154. um und erhält 18 mg der Titelverbindung **214a** als farblosen Schaum.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2) δ= 0,29 ppm (m, 2H); 0,42 (m, 2H); 0,57 (s, 3H); 0,88 (t, 3H); 1,03 (d, 3H); 3,81 (d, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,95 (s, 1H); 5,29 (s, 1H); 5,35 (dd, 1H); 5,51 (dd, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,35 (d, 1H)

211. Man setzt 25 mg 213b analog 154. um und erhält 9,5 mg der Titelverbindung 214b als farblosen Schaum.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2) δ= 0,27 ppm (m, 2H); 0,44 (m, 2H); 0,57 (s, 3H); 0,89 (t, 3H); 1,02 (d, 3H); 3,79 (d, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,96 (s, 1H); 5,29 (s, 1H); 5,34 (dd, 1H); 5,48 (dd, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,36 (d, 1H)

15 Beispiel 33

10

20

25

30

- 212. Man setzt 460 mg **198** mit 573 mg des Aldehydes **2** analog 149. um und erhält 546 mg (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(1-butenyl)-22-hydroxy-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-24-on **215** als farblosen Schaum, der direkt weiter umgesetzt wird.
- 213. Man setzt 275 mg **215** analog 150. um und erhält 265 mg (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*)-22-Acetoxy-1,3-bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(1-butenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-24-on **216** als farblosen Schaum, der direkt weiter umgesetzt wird.
- 214. Man setzt 265 mg **216** analog 151. um und erhält 214 mg (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(1-butenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-on **217** als farblosen Schaum (*E*:*Z*-Gemisch 1:3).

WO 99/16745 PCT/EP98/06159

215. Man setzt 214 mg 217 analog 152. um und erhält nach Chromatographie an Silicagel mit Essigester/Hexan nacheinander 31 mg [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(1-butenyl)-26,27cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol 218b. 27 mg [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24S)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(1-butenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-oi 219a und 22 [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(1-butenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol **219b** als farblose Schäume.

10

15

¹H-NMR (300 MHz, CD_2Cl_2): **218b**: δ = 0,03 ppm (s, 12H); 0,53 (s, 3H); 0,86 (s, 18H); 0,93 (t, 3H); 1,01 (d, 3H); 3,49 (d, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,84 (s, 1H); 5,17 (s, 1H); 5,42 (m, 2H); 5,49 (m, 2H); 6,01 (d, 1H); 6,23 (d, 1H) **219a**: δ = 0,03 ppm (s, 12H); 0,53 (s, 3H); 0,87 (s, 18H); 0,94 (t, 3H); 1,03 (d, 3H); 3,60 (d, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,83 (s, 1H); 5,17 (s, 1H); 5,40 (dt, 1H); 5,46 (m, 2H); 5,59 (d, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,23 (d, 1H) **219b**: δ = 0,04 ppm (s, 12H); 0,53 (s, 3H); 0,87 (s, 18H); 0,95 (t, 3H); 1,01 (d, 3H); 3,48 (d, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,84 (s, 1H); 5,18 (s, 1H); 5,41 (m, 2H); 5,50 (m, 2H); 6,01 (d, 1H); 6,24 (d, 1H)

20

216. Man setzt 17 mg 218b analog 154. um und erhält 7 mg der Titelverbindung 220b als farblosen Schaum.

25

¹H-NMR (300 MHz, CD_2Cl_2) δ = 0,42 ppm (m, 2H); 0,53 (s, 3H); 0,56 (m, 2H); 0,94 (t, 3H); 1,02 (d, 3H); 3,49 (m, 1H); 4,16 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,93 (s, 1H); 5,29 (s, 1H); 5,41 (m, 2H); 5,45 (m, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,33 (d, 1H)

217. Man setzt 27 mg 219a analog 154. um und erhält 11 mg der Titelverbindung 221a als farbiosen Schaum.

30

¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2) δ = 0,44 ppm (m, 2H); 0,54 (s, 3H); 0,57 (m, 2H); 0,97 (t, 3H); 1,03 (d, 3H); 3,59 (d, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,95 (s, 1H); 5,29 (s, 1H); 5,45 (m, 3H); 5,58 (d, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,36 (d, 1H)

35

218. Man setzt 22 mg 219b analog 154. um und erhält 8 mg der Titelverbindung **221b** als farblosen Schaum.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2Cl_2) δ= 0,45 ppm (m, 2H); 0,55 (s, 3H); 0,58 (m, 2H); 0,97 (t, 3H); 1,02 (d, 3H); 3,49 (d, 1H); 4,18 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,96 (s, 1H); 5,29 (s, 1H); 5,42 (m, 2H); 5,50 (m, 2H); 6,01 (d, 1H); 6,36 (d, 1H)

5 Beispiel 34

(5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Butyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol **226a** und (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Butyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol **226b**

10

219. Man setzt 195 mg **199** mit 400 mg des Aldehydes **2** analog 149. um und erhält 275 mg (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-butyl-22-hydroxy-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-24-on **222** als farblosen Schaum, der direkt weiter umgesetzt wird.

15

220. Man setzt 275 mg 222 analog 150. um und erhält 245 mg (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*)-22-Acetoxy-1,3-bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-butyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-24-on 223 als farblosen Schaum, der direkt weiter umgesetzt wird.

20

221. Man setzt 245 mg 223 analog 151. um und erhält 214 mg (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-butyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-on 224 als farblosen Schaum.

25

¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): δ= 0,04 ppm (s, 12H); 0,54 (s, 3H); 0,74 (m, 2H); 0,87 (s, 18H); 0,88 (t, 3H); 0,92 (m, 2H); 1,06 (d, 3H); 4,17 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,83 (s, 1H); 5,15 (s, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,14 (d, 1H); 6,23 (d, 1H); 6,66 (dd, 1H)

30

222. Man setzt 214 mg **224** analog 152. um und erhält nach Chromatographie an Silicagel mit Essigester/Hexan nacheinander 80 mg (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*S*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-butyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol **225a** und 41 mg (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*R*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-butyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol **225b** als farblose Schäume.

35

¹H-NMR (300 MHz, CD_2Cl_2): **225a**: δ= 0,03 ppm (s, 12H); 0,25 (m, 2H); 0,43 (m, 2H); 0,53 (s, 3H); 0,86 (t, 3H); 0,86 (s, 18H); 1,03 (d, 3H); 3,79 (m, 1H); 4,17 (m,

1H); 4,36 (m, 1H); 4,83 (s, 1H); 5,16 (s, 1H); 5,35 (dd, 1H); 5,50 (dd, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,23 (d, 1H)

225b: δ = 0,03 ppm (s, 12H); 0,24 (m, 2H); 0,43 (m, 2H); 0,53 (s, 3H); 0,86 (t, 3H); 0,87 (s, 18H); 1,03 (d, 3H); 3,77 (m, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,83 (s, 1H); 5,16 (s, 1H); 5,33 (dd, 1H); 5,45 (dd, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,23 (d, 1H)

- 223. Man setzt 80 mg 225a analog 154. um und erhält 37 mg der Titelverbindung 226a als farblosen Schaum.
- ¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2) δ= 0,28 ppm (m, 2H); 0,44 (m, 2H); 0,58 (s, 3H); 0,89 (t, 3H); 1,03 (d, 3H); 3,79 (d, 1H); 4,18 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,96 (s, 1H); 5,29 (s, 1H); 5,37 (dd, 1H); 5,51 (dd, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,36 (d, 1H)
- 224. Man setzt 41 mg 225b analog 154. um und erhält 17 mg der Titelverbindung 226b als farblosen Schaum.
 - ¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2) δ= 0,26 ppm (m, 2H); 0,44 (m, 2H); 0,58 (s, 3H); 0,88 (t, 3H); 1,02 (d, 3H); 3,78 (d, 1H); 4,18 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,97 (s, 1H); 5,29 (s, 1H); 5,34 (dd, 1H); 5,48 (dd, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,36 (d, 1H)

Beispiel 35

20

25

30

35

(5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Hexyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol **231a** und (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Hexyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol **231b**

- 225. Man setzt 120 mg **202** mit 287 mg des Aldehydes **2** analog 149. um und erhält 256 mg (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-hexyl-22-hydroxy-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-24-on **227** als farblosen Schaum, der direkt weiter umgesetzt wird.
- 226. Man setzt 256 mg **227** analog 150. um und erhält 234 mg (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*)-22-Acetoxy-1,3-bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-hexyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-24-on **228** als farblosen Schaum, der direkt weiter umgesetzt wird.

15

30

- 227. Man setzt 234 mg 228 analog 151. um und erhält 104 mg (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-hexyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-on 229 als farblosen Schaum.
- ¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): δ= 0,05 ppm (s, 12H); 0,56 (s, 3H); 0,74 (m, 2H); 0,88 (s, 18H); 0,89 (t, 3H); 0,93 (m, 2H); 1,08 (d, 3H); 4,18 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,85 (s, 1H); 5,17 (s, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,15 (d, 1H); 6,23 (d, 1H); 6,73 (dd, 1H)
- 228. Man setzt 104 mg 229 analog 1523. um und erhält nach Chromatographie an Silicagel mit Essigester/Hexan nacheinander 37 mg (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-hexyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol 230a und 35 mg (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-hexyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol 230b als farblose Schäume.
 - ¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): **230a**: δ= 0,04 ppm (s, 12H); 0,24 (m, 2H); 0,43 (m, 2H); 0,54 (s, 3H); 0,87 (t, 3H); 0,87 (s, 18H); 1,02 (d, 3H); 3,77 (m, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,84 (s, 1H); 5,16 (s, 1H); 5,34 (dd, 1H); 5,50 (dd, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,24 (d, 1H)
- 230b: δ= 0,04 ppm (s, 12H); 0,23 (m, 2H); 0,43 (m, 2H); 0,54 (s, 3H); 0,87 (t, 3H); 0,87 (s, 18H); 1,03 (d, 3H); 3,75 (d, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,84 (s, 1H); 5,16 (s, 1H); 5,33 (dd, 1H); 5,46 (dd, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,24 (d, 1H)
- 229. Man setzt 37 mg **230a** analog 154. um und erhält 17 mg der Titelverbindung **231a** als farblosen Schaum.
 - ¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2) δ= 0,28 ppm (m, 2H); 0,43 (m, 2H); 0,58 (s, 3H); 0,90 (t, 3H); 1,04 (d, 3H); 3,80 (d, 1H); 4,18 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,96 (s, 1H); 5,28 (s, 1H); 5,35 (dd, 1H); 5,51 (dd, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,36 (d, 1H)
 - 230. Man setzt 31 mg 230b analog 154. um und erhält 10 mg der Titelverbindung 231b als farblosen Schaum.
- ¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2) δ= 0,28 ppm (m, 2H); 0,46 (m, 2H); 0,59 (s, 3H); 0,89 (t, 3H); 1,04 (d, 3H); 3,79 (d, 1H); 4,18 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,97 (s, 1H); 5,29 (s, 1H); 5,35 (dd, 1H); 5,48 (dd, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,37 (d, 1H)

Beispiel 36

10

15

20

25

30

(5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Heptyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol **236a** und (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Heptyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol **236b**

231. Man setzt 300 mg **205** mit 573 mg des Aldehydes **2** analog 149. um und erhält 556 mg (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-heptyl-22-hydroxy-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-24-on **232** als farblosen Schaum, der direkt weiter umgesetzt wird.

232. Man setzt 305 mg 232 analog 150. um und erhält 278 mg (5Z,7E)-(1S,3R)-22-Acetoxy-1,3-bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-heptyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-24-on 233 als farblosen Schaum, der direkt weiter umgesetzt wird.

233. Man setzt 278 mg 233 analog 151. um und erhält 203 mg (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-heptyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-on 234 als farblosen Schaum.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): δ= 0,05 ppm (s, 12H); 0,57 (s, 3H); 0,74 (m, 2H); 0,89 (s, 18H); 0,89 (t, 3H); 0,94 (m, 2H); 1,09 (d, 3H); 4,18 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,87 (s, 1H); 5,18 (s, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,14 (d, 1H); 6,22 (d, 1H); 6,75 (dd, 1H)

234. Man setzt 200 mg 234 analog 152. um und erhält nach Chromatographie an Silicagel mit Essigester/Hexan nacheinander 80 mg (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-heptyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol 235a und 38 mg (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-heptyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol 235b als farblose Schäume.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2Cl_2): **235a**: δ= 0,04 ppm (s, 12H); 0,24 (m, 2H); 0,43 (m, 2H); 0,53 (s, 3H); 0,86 (t, 3H); 0,86 (s, 18H); 1,02 (d, 3H); 3,75 (m, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,84 (s, 1H); 5,16 (s, 1H); 5,33 (dd, 1H); 5,50 (dd, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,23 (d, 1H)

235b: δ = 0,04 ppm (s, 12H); 0,24 (m, 2H); 0,43 (m, 2H); 0,53 (s, 3H); 0,87 (t, 3H); 0,87 (s, 18H); 1,03 (d, 3H); 3,76 (d, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,83 (s, 1H); 5,15 (s, 1H); 5,33 (dd, 1H); 5,45 (dd, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,23 (d, 1H) 235. Man setzt 75 mg **235a** analog 154. um und erhält 51 mg der Titelverbindung **236a** als farblosen Schaum.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2Cl_2) δ = 0,26 ppm (m, 2H); 0,43 (m, 2H); 0,56 (s, 3H); 0,88 (t, 3H); 1,02 (d, 3H); 3,78 (d, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,95 (s, 1H); 5,28 (s, 1H); 5,34 (dd, 1H); 5,50 (dd, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,35 (d, 1H)

236. Man setzt 33 mg 235b analog 154. um und erhält 17 mg der Titelverbindung 236b als farblosen Schaum.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2Cl_2) δ= 0,26 ppm (m, 2H); 0,44 (m, 2H); 0,56 (s, 3H); 0,87 (t, 3H); 1,03 (d, 3H); 3,76 (d, 1H); 4,16 (m, 1H); 4,36 (m, 1H); 4,95 (s, 1H); 5,28 (s, 1H); 5,33 (dd, 1H); 5,45 (dd, 1H); 6,00 (d, 1H); 6,35 (d, 1H)

Beispiel 37

10

- 20 (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Octyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol **241a** und (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Octyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol **241b**
- 237. Man setzt 250 mg **208** mit 500 mg des Aldehydes **2** analog 149. um und erhält 432 mg (5*Z*,7*E*)-(1*S*,3*R*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-22-hydroxy-25-octyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-24-on **237** als farblosen Schaum, der direkt weiter umgesetzt wird.
- 238. Man setzt 380 mg 237 analog 150. um und erhält 356 mg (5Z,7E)-(1S,3R)22-Acetoxy-1,3-bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-octyl-26,27-cyclo9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-24-on 238 als farblosen Schaum, der direkt weiter umgesetzt wird.
- 239. Man setzt 356 mg 238 analog 151. um und erhält 310 mg (5*Z*,7*E*,22*E*)- (1*S*,3*R*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-octyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-on 239 als farblosen Schaum.

¹H-NMR (300 MHz, CD₂Cl₂): δ = 0,04 ppm (s, 12H); 0,57 (s, 3H); 0,74 (m, 2H); 0,88 (s, 18H); 0,89 (t, 3H); 0,93 (m, 2H); 1,09 (d, 3H); 4,18 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,87 (s, 1H); 5,18 (s, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,14 (d, 1H); 6,23 (d, 1H); 6,76 (dd, 1H) 240. Man setzt 310 mg 239 analog 152. um und erhält nach Chromatographie an Silicagel mit Essigester/Hexan nacheinander 130 mg (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*S*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-octyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol 240a und 53 mg (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*R*)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-octyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol 240b als farblose Schäume.

10

¹H-NMR (300 MHz, CD_2Cl_2): **240a**: δ= 0,04 ppm (s, 12H); 0,24 (m, 2H); 0,43 (m, 2H); 0,55 (s, 3H); 0,88 (t, 3H); 0,88 (s, 18H); 1,04 (d, 3H); 3,79 (m, 1H); 4,18 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,86 (s, 1H); 5,18 (s, 1H); 5,36 (dd, 1H); 5,51 (dd, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,25 (d, 1H)

240b: δ= 0,04 ppm (s, 12H); 0,24 (m, 2H); 0,43 (m, 2H); 0,56 (s, 3H); 0,88 (t, 3H); 0,89 (s, 18H); 1,05 (d, 3H); 3,78 (d, 1H); 4,18 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,84 (s, 1H); 5,18 (s, 1H); 5,35 (dd, 1H); 5,48 (dd, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,25 (d, 1H)

241. Man setzt 130 mg 240a analog 154. um und erhält 67 mg der 20 Titelverbindung 241a als farblosen Schaum.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2) δ = 0,28 ppm (m, 2H); 0,45 (m, 2H); 0,57 (s, 3H); 0,89 (t, 3H); 1,04 (d, 3H); 3,79 (d, 1H); 4,18 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,97 (s, 1H); 5,29 (s, 1H); 5,36 (dd, 1H); 5,51 (dd, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,36 (d, 1H)

25

242. Man setzt 53 mg **240b** analog 154. um und erhält 16 mg der Titelverbindung **241b** als farblosen Schaum.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2) δ= 0,28 ppm (m, 2H); 0,47 (m, 2H); 0,57 (s, 3H); 0,89 (t, 3H); 1,05 (d, 3H); 3,79 (d, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,96 (s, 1H); 5,29 (s, 1H); 5,35 (dd, 1H); 5,48 (dd, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,37 (d, 1H)

Beispiel 38

[5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Octenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol **246a** und [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Octenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol **246b**

10

15

25

- 243. Man setzt 250 mg 209 mit 573 mg des Aldehydes 2 analog 149. um und erhält 550 mg [5Z,7E,25(Z)]-(1S,3R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-22-hydroxy-25-(1-octenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-24-on 242 als farblosen Schaum, der direkt weiter umgesetzt wird.
- 244. Man setzt 540 mg 242 analog 150. um und erhält 476 mg [5*Z*,7*E*,25(*Z*)]-(1*S*,3*R*)-22-Acetoxy-1,3-bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(1-octenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-24-on 243 als farblosen Schaum, der direkt weiter umgesetzt wird.
- 245. Man setzt 476 mg 243 analog 151. um und erhält 323 mg [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(1-octenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-on 244 als farblosen Schaum.
- ¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): δ= 0,06 ppm (s, 12H); 0,57 (s, 3H); 0,74 (m, 2H); 0,89 (s, 18H); 0,89 (t, 3H); 0,93 (m, 2H); 1,09 (d, 3H); 4,18 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,88 (s, 1H); 5,19 (s, 1H); 6,01 (d, 1H); 6,23 (d, 1H); 6,54 (d, 1H); 6,72 (dd, 1H)
- 246. Man setzt 320 mg **244** analog 152. um und erhält nach Chromatographie an Silicagel mit Essigester/Hexan nacheinander 128 mg **245a** und 68 mg [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24S)-1,3-Bis[[dimethyl(1,1-dimethylethyl)silyl]oxy]-25-(1-octenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol **245b** als farblose Schäume.
 - ¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2): **245a**: δ= 0,03 ppm (s, 12H); 0,24 (m, 2H); 0,43 (m, 2H); 0,54 (s, 3H); 0,86 (t, 3H); 0,87 (s, 18H); 1,02 (d, 3H); 3,50 (m, 1H); 4,18 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,85 (s, 1H); 5,16 (s, 1H); 5,42 (m, 2H); 5,50 (m, 2H); 6,00 (d, 1H); 6,23 (d, 1H)
- 245b: δ= 0,03 ppm (s, 12H); 0,24 (m, 2H); 0,43 (m, 2H); 0,54 (s, 3H); 0,87 (t, 3H); 0,87 (s, 18H); 1,03 (d, 3H); 3,48 (d, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,83 (s, 1H); 5,17 (s, 1H); 5,39 (m, 2H); 5,51 (m, 2H); 6,01 (d, 1H); 6,24 (d, 1H)
- 247. Man setzt 48 mg 245a analog 154. um und erhält 26 mg der Titelverbindung246a als farblosen Schaum.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2CI_2) δ= 0,55 ppm (m, 2H); 0,58 (s, 3H); 0,69 (m, 2H); 0,90 (t, 3H); 1,04 (d, 3H); 3,53 (d, 1H); 4,18 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,98 (s, 1H); 5,29 (s, 1H); 5,47 (m, 2H); 5,52 (m, 2H); 6,01 (d, 1H); 6,37 (d, 1H)

5

248. Man setzt 40 mg 245b analog 154. um und erhält 16 mg der Titelverbindung 246b als farblosen Schaum.

¹H-NMR (300 MHz, CD_2Cl_2) δ= 0,54 ppm (m, 2H); 0,59 (s, 3H); 0,68 (s, 3H); 0,89 (t, 3H); 1,04 (d, 3H); 3,50 (d, 1H); 4,17 (m, 1H); 4,38 (m, 1H); 4,97 (s, 1H); 5,29 (s, 1H); 5,40 (m, 2H); 5,51 (m, 2H); 6,01 (d, 1H); 6,38 (d, 1H)

Patentansprüche

1. Vitamin D-Derivate der allgemeinen Formel I,

$$R_4$$
 R_3
 Q
 Z
 W
 Q
 Z
 W
 Q
 Z
 W
 W
 W
 W

5 worin

Y₁ ein Wasserstoffatom, eine Hydroxylgruppe, ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom oder eine Gruppe -OCOR₈, worin

R₈ ein aliphatischer oder aromatischer Rest mit 1 bis 12 C-Atomen ist,

10 Y₂ ein Wasserstoffatom oder eine Gruppe -(CO)R₉, worin

R₉ ein aliphatischer oder aromatischer Rest mit 1 bis 12 C-Atomen ist,

R₁ und R₂ je ein Wasserstoffatom oder gemeinsam eine exocyclische Methylengruppe,

unabhängig voneinander ein Wasserstoffatom, ein Chlor- oder Fluoratom, eine Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, gemeinsam eine Methylengruppe oder gemeinsam mit dem quartären Kohlenstoffatom 20 einen 3-7-gliedrigen, gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring,

V und W zusammen eine *E*-Doppelbindung oder V eine Hydroxylgruppe und W ein Wasserstoffatom,

- eine geradkettige oder verzweigte Kohlenstoffeinheit mit bis zu 10 Kohlenstoffatomen, die an beliebigen Positionen α– oder β-Hydroxylgruppen, die ihrerseits verethert oder verestert sein können, die Ketogruppen, Aminogruppen oder Halogenatome aufweisen kann,
- Z einen geradoder verzweigtkettigen, gesättigten oder ungesättigten Kohlenwasserstoffrest mit bis 12 zu Kohlenstoffatomen, der an beliebigen Positionen Ketogruppen, α-B-Hydroxylgruppen, welche ihrerseits verethert oder verestert sein können, der Aminogruppen, Fluor-, Chlor-, Bromatome aufweisen kann,

bedeuten.

5

10

20

- Vitamin D-Derivate der allgemeinen Formel I nach Anspruch 1, worin Q eine unsubstituierte, unverzweigte Alkyleneinheit mit 1 oder 2 Kohlenstoffatomen und Z einen geradkettigen 1-Oxoalkylrest bedeutet.
 - 3. Vitamin D-Derivate der allgemeinen Formel I nach Anspruch 1, worin Q eine -CH(OH)-CH₂-CH₂- und Z einen geradkettigen 1-Oxoalkylrest bedeutet.
 - 4. Vitamin D-Derivate der allgemeinen Formel I nach Anspruch 1, worin Q eine Hydroxymethylgruppe und Z eine geradkettige, gesättigte oder ungesättigte Alkylgruppe bedeutet.
- 5. Vitamin D-Derivate der allgemeinen Formel I nach Anspruch 1, nämlich (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-Acetyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxopropyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxobutyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,

(5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxopentyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-

5

10

25

30

35

5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,

(5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxohexyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-

5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,

(5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxoheptyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-

5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,

(5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxooctyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-

5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol.

(5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxononyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-

5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,

(5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxodecyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-

5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol,

(5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-Acetyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-

trien-1,3,22-triol,

(5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-Acetyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-

5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol,

(5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-Oxopropyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-

5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol,

(5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-(1-Oxopropyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-

5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol,

20 (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-Oxobutyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-

5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol,

(5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-(1-Oxobutyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-

5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol,

(5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-Oxopentyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-

5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol,

(5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-(1-Oxopentyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-

5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol

(5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-Oxohexyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-

5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol

(5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-(1-Oxohexyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-

5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol

(5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-Oxoheptyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-

5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol

(5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-(1-Oxoheptyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-

5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol

(5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-Oxooctyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-

5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol

(5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-(1-Oxooctyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-Oxononyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol (5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-(1-Oxononyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5 5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-Oxodecyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol (5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-(1-Oxodecyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-10 5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-Acetyl-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol, (5Z.7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxopropyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol, 15 (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxobutyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxopentyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxohexyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-20 secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxoheptyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxooctyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol, 25 (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxononyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R)-25-(1-Oxodecyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol, (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-Acetyl-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-30 5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol. (5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-Acetyl-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol, (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-Oxopropyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol, 35 (5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-(1-Oxopropyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol,

(5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-Oxobutyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-

secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol. (5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-(1-Oxobutyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol, (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-Oxopentyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol, 5 (5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-(1-Oxopentyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol. (5Z.7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-Oxohexyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol, (5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-(1-Oxohexyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-10 secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol, (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-Oxoheptyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol, (5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-(1-Oxoheptyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-15 secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol. (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-Oxooctyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol. (5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-(1-Oxooctyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol, (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-Oxononyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10-20 secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol, (5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-(1-Oxononyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol. (5Z,7E)-(1S,3R,22S)-25-(1-Oxodecyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol, 25 (5Z,7E)-(1S,3R,22R)-25-(1-Oxodecyl)-26,27-cyclo-24a-homo-9,10secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,22-triol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Acetyl-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, 30 (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Acetyl-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol. (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-(1-Oxopropyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-(1-Oxopropyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, 35 (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-(1-Oxobutyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-

9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,

WO 99/16745 PCT/EP98/06159

(5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-(1-Oxobutyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol. (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-(1-Oxopentyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, 5 (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-(1-Oxopentyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol. (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-(1-Oxohexyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-(1-Oxohexyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, 10 (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-(1-Oxoheptyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-(1-Oxoheptyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, 15 (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-(1-Oxooctyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-(1-Oxooctyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-(1-Oxononyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-20 9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-(1-Oxononyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol. (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-(1-Oxodecyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, 25 (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-(1-Oxodecyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Acetyl-24-methoxy-26,27-cyclo-24a,24bdihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Acetyl-24-methoxy-26,27-cyclo-24a,24b-30 dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-24-Methoxy-25-(1-oxopropyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-24-Methoxy-25-(1-oxopropyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol, 35 (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-24-Methoxy-25-(1-oxobutyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-24-Methoxy-25-(1-oxobutyl)-26,27-cyclo-

24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol. (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-24-Methoxy-25-(1-oxopentyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol. (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-24-Methoxy-25-(1-oxopentyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol, 5 (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-24-Methoxy-25-(1-oxohexyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-24-Methoxy-25-(1-oxohexyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-24-Methoxy-25-(1-oxoheptyl)-26,27-cyclo-10 24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol. (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-24-Methoxy-25-(1-oxoheptyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-24-Methoxy-25-(1-oxooctyl)-26.27-cyclo-15 24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-24-Methoxy-25-(1-oxooctyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-24-Methoxy-25-(1-oxononyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-24-Methoxy-25-(1-oxononyl)-26,27-cyclo-20 24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-24-Methoxy-25-(1-oxodecyl)-26,27-cyclo-24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol. (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-24-Methoxy-25-(1-oxodecyl)-26,27-cyclo-25 24a,24b-dihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Methyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Methyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Ethyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-30 5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol. (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Ethyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Propyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, 35 (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Propyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol.

(5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Butyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,

(5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Butyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,

5 (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Pentyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,

(5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Pentyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,

(5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Hexyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-

5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,

10

20

30

(5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Hexyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,

(5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*S*)-25-Heptyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,

15 (5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*R*)-25-Heptyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,

(5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Octyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,

(5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*R*)-25-Octyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,

(5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Nonyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,

(5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*R*)-25-Nonyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,

25 (5Z,7E,22E)-(1S,3R,24S)-25-Decyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,

(5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Decyl-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,

(5*Z*,7*E*,22*E*)-(1*S*,3*R*,24*S*)-25-Ethylen-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,

(5Z,7E,22E)-(1S,3R,24R)-25-Ethylen-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,

[5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Propenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,

[5*Z*,7*E*,22*E*,25(*E*)]-(1*S*,3*R*,24*R*)-25-(1-Propenyl)-26,27-cyclo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, [5*Z*,7*E*,22*E*,25(*E*)]-(1*S*,3*R*,24*S*)-25-(1-Butenyl)-26,27-cyclo-9,10-

secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol. [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Butenyl)-26,27-cyclo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Pentenyl)-26,27-cyclo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, 5 [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Pentenyl)-26.27-cvclo-9.10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol. [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Hexenyl)-26,27-cyclo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol. 10 [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Hexenyl)-26,27-cyclo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Heptenyl)-26,27-cyclo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Heptenyl)-26,27-cyclo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, 15 [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Octenyl)-26,27-cyclo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Octenyl)-26,27-cyclo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol. 20 [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Nonenyl)-26,27-cyclo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Nonenyl)-26,27-cyclo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Decenyl)-26,27-cyclo-9,10-25 secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, [5Z,7E,22E,25(E)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Decenyl)-26,27-cyclo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Propenyl)-26,27-cyclo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol. 30 [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Propenyl)-26,27-cyclo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol. [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Butenyl)-26,27-cyclo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol. [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Butenyl)-26,27-cyclo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, 35 [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Pentenyl)-26,27-cyclo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol,

[5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Pentenyl)-26,27-cyclo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Hexenyl)-26,27-cyclo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Hexenyl)-26,27-cyclo-9,10-5 secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Heptenyl)-26,27-cyclo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol. [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Heptenyl)-26,27-cyclo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, 10 [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Octenyl)-26,27-cyclo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol. [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Octenyl)-26,27-cyclo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Nonenyl)-26,27-cyclo-9,10-15 secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Nonenyl)-26,27-cyclo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24S)-25-(1-Decenyl)-26,27-cyclo-9,10-20 secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol, [5Z,7E,22E,25(Z)]-(1S,3R,24R)-25-(1-Decenyl)-26,27-cyclo-9,10secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol.

Verfahren zur Herstellung der Vitamin D-Derivate der allgemeinen 6. Formel I.

wobei eine Verbindung der allgemeinen Formel II

$$R_3$$
 R_4
 R_3
 R_4
 R_5
 R_7
 R_1
 R_1
 R_1

5

worin Y'1 ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom oder eine geschützte Hydroxylgruppe und Y'2 eine Hydroxyschutzgruppe bedeuten, durch gleichzeitige oder sukzessive Abspaltung der Hydroxy- sowie Ketoschutzgruppen und gegebenenfalls durch partielle oder vollständige Veresterung der freien Hydroxylgruppen in die Verbindung der allgemeinen Formel I überführt wird.

10

- **7**. Verwendung der Vitamin D-Derivate der allgemeinen Formel I zur Herstellung von Arzneimitteln.
- 8. 15

20

Verwendung der Vitamin D-Derivate der allgemeinen Formel I nach Anspruch 7 zur Herstellung von Arzneimitteln zur Therapie von hyperproliferativen Hauterkrankungen, Pruritus, Tumorerkrankungen, Präkanzerosen. Störungen des Immunsystems, entzündliche Erkrankungen, rheumatoide Arthritis, Asthma, Autoimmunerkrankungen, Multiple Sklerose, Diabetes Mellitus, AIDS sowie Abstoßungsreaktionen bei autologen, allogenen oder xenogenen Transplantaten.

- 9. Verwendung gemäß Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß das Arzneimittel weiterhin mit anderen immunsuppressiv wirksamen Stoffen wie Cyclosporin A, FK 506, Rapamycin und Anti-CD 4-Antikörper kombiniert werden.
- Verwendung der Vitamin D-Derivate der allgemeinen Formel I nach Anspruch 7 zur Herstellung von Arzneimitteln zur Therapie von atrophischer Haut-oder Wundheilung, der Therapie von sekundären Hyperparathyroidimus, renaler Osteodystrophie sowie seniler und postmenopausaler Osteoporose, Diabetes mellitus Typ II und der Therapie von degenerativen Erkrankungen des peripheren und zentralen Nervensystems sowie auch der Regulation des Haarwachstums.
 - 11. Verwendung von Vitamin D-Derivaten der allgemeinen Formel I nach Anspruch 7, die die Wirkung von Calcitriol in HL 60 - Zellen antagonisieren, zur Therapie von Hypercalcämien oder granulomatösen Erkrankungen, von paraneoplastischer Hypercalcämien, von Hypercalcämie bei Hyperparathyroidismus. zur männlichen und weiblichen Fertilitätskontrolle oder als Immunstimulantien sowie bei Hirsutismus, zur Therapie und Prophylaxe der Arteriosklerose und zur Therapie von entzündlichen Erkrankungen.
- 20 **12.** Zwischenprodukte der allgemeinen Formel XII innerhalb der Herstellung der Vitamin D-Derivate der allgemeinen Formel I nach Anspruch 1:

worin

15

25 R₆ eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe mit bis zu 11 Kohlenstoffatomen oder ein Wasserstoffatom und K eine Ketoschutzgruppe bedeutet.

13. Zwischenprodukt nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß K für 1,3-Dioxolan, 1,3-Dioxan, 5,5-Dimethyl-1,3-dioxan oder ein Dialkoxyketal steht.

1

Novel vitamin D analogues.

This invention relates to a hitherto unknown class of compounds which shows strong activity in inducing differentiation and inhibiting undesirable proliferation of certain cells, including cancer cells and skin cells, to pharmaceutical preparations containing these compounds, to dosage units of such preparations, and to their use in the treatment of diseases characterized by abnormal cell differentiation and/or cell proliferation.

The compounds of the invention constitute a novel class of vitamin D analogues and are represented by the general formula I

25

30

35

in which formula (and also throughout the remainder of this disclosure) X stands for hydrogen, lower alkyl, halogen or hydroxy; Y stands for hydrogen or hydroxy; R^1 and R^2 , which may be the same or different, stand for lower alkyl, optionally substituted with halogen or hydroxy (but with the proviso that R^1 and R^2 cannot both be methyl when X is other than lower alkyl), or, taken together with the carbon atom numbered 25, R^1 and R^2 can form a saturated or unsaturated C_3 - C_9 carbocyclic ring (including an aromatic ring) which may optionally be substituted at any possible position(s)



with lower alkyl, halogen or hydroxy; R³ stands for hydrogen or lower alkyl; R⁴ and R⁵ represent either each hydrogen, or when taken together constitute a bond, with the result that a double bond connects carbon atoms numbered 22 and 23; and the two undulated bonds to carbon 24 indicate that both R and S forms at this centre are within the scope of the invention. In the context of this invention the expression "lower alkyl" indicates a straight or branched saturated or unsaturated carbon chain with a content of from 1 to 6 carbon atoms.

As it can be seen, the compounds of formula I, depending on the meanings of R¹, R², R³, R⁴ and R⁵, and/or X, contain one or more additional asymmetric carbon atoms and/or double bonds, and may thus form stereoisomeric forms. The invention covers all these compounds in pure form and also mixtures of them. It should be noted, however, that our investigations indicate a notable difference in activity between the stereoisomeric forms. In addition, derivatives of I in which one or more of the hydroxy groups are masked as groups which can be reconverted to hydroxy groups in vivo are also within the scope of the invention ("bioreversible derivatives or pro-drugs of I")

Especially preferred are compounds of formula I in which Y is hydroxy and R^3 stands for hydrogen or methyl, and in particular compounds in which R^4 and R^5 taken together represent a bond, especially in such a way that the resulting 22,23-double bond has the <u>trans</u> configuration.

The term "bioreversible derivatives or prodrugs of I" includes, but is not limited to, derivatives of the com30 pounds of formula I in which one or more hydroxy groups have been transformed into -O-acyl or -O-glycosyl groups, such masked groups being hydrolyzable in vivo.

It has recently been shown that certain vitamin D derivatives, in particular $1.25(OH)_2D_3$ ($1\alpha.25$ -dihydroxy-vitamin D_3) are able to stimulate the differentiation of cells and inhibit excessive cell proliferation, and it has been suggested that these compounds might be useful in the treat-

		();*				
		•		ē	x ²	
	in a second		e e e e e e e e e e e e e e e e e e e	· (4)	* . *.	
		5 e-240				
		* 2				
8		*			***	
		¥:				
			<u>.</u> 1			
		·	**	: *	•	
	y 1		· ·			
			**			
				•		,
i.			0			
	4 1,1	14	.			
7	y	r _{ef}		e').
(no						
		÷ de la companya de	* 3			
			e di e	. ,	,	
v.					-	
				÷,		
• · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	ž+				\$ ·	
	*					
		*				
		**				
			*			
\$ 8			4	*	•	
· j	***	a l				
		e 45	*			
•	and the second s		A			
· · · · · ·			* •			
<u>.</u>	es es					
•		4-				

₫.

1 -

ment of diseases characterized by abnormal cell proliferation and/or cell differentiation such as leukemia, myelofibrosis and psoriasis. However, the well known potent
effects of these compounds on calcium metabolism prohibit
the use of higher doses, which will give rise to hypercalcemia. Thus, these compounds are not completely satisfactory
for use as drugs in the treatment of e.g. psoriasis or
leukemia, which may require continuous administration of
the drug in relatively high doses.

It has now surprisingly turned out that the compounds of the invention have a favourable therapeutic index and are particularly useful in the treatment of human and veterinary disorders which are characterized by abnormal cell proliferation and/or cell differentiation, such as certain dermatological disorders including psoriasis and certain cancer forms, e.g. leukemia and myelofibrosis.

A number of cells, including skin cells and cancer cells, contain receptors for 1,25(OH)₂D₃. The compounds of the invention have thus been tested in vitro for their ability to interact with the receptor in such cells, and for their effect on the proliferation and differentiation of such cells (e.g. the human monocytic tumour cell line U 937). In vivo, the compounds were tested after p.o. and i.p. administration to rats for effects on calcium metabolism. The compounds were compared with 1,25(OH)₂D₃.in the in vitro experiments and with lα(OH)D₃ and 1,25(OH)₂D₃ in the in vivo experiments.

From the above tests, it was shown that e.g. compound $\underline{59}^*$ binds strongly to the receptor and is a potent inhibitor of cell proliferation and inducer of cell differentiation $\underline{\text{in vito}}$. In vivo, compared to 1,25(OH)₂D₃ and la(OH)D₃, it showed only weak vitamin D activity and could be administered at much higher doses without having any toxic effects.

Thus, a favourable separation of the biological effects on cell differentiation/proliferation and on calcium meta-

^{*} See Table 2

	*		•
•	*		
			- 4
ind.			
4. A.			
	e de la companya de La companya de la co		
	· Cur	Les	
1 ₀		₹ %	.5 ₆
* 4	10 mm m m m m m m m m m m m m m m m m m	t. The state of th	
	, A. Carrier		

*			
\$°			1 - 1 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 -
<i>Y</i>	34 ·		
			1900 - 19
			Act.
		Na.	
	(i) (i) (i) (ii) (ii) (iii)	(f	
		$x_{ij} = x_{ij} = x$,
#	¥	₩. ¥	
		n e e	
		nja in	
			* "
	**************************************		* "-

			• •
			· · ·
			-
			· · ·
			· · ·
			7
			7
			7

å

15

bolism has been clearly demonstrated.

Compound I can be prepared by total synthesis, or, more conveniently, by partial synthesis from readily available precursors, either steroidal, for example dinorcholenic 5 acid, ergosterol, stigmasterol, or seco-steroidal e.g. vitamin D2. The route described below by way of example utilises vitamin D, as starting material, and is considered to be the most flexible of the routes explored to date, being very suitable for the synthesis of a large number of compounds represented by formula I. However, it should be noted that the synthesis of a particular compound on a production scale may well be more conveniently carried out from an alternative starting material and/or by an alternative route. Two such routes are outlined later on. The compound I can readily be obtained in crystalline form by crystallization from common organic solvents or mixtures thereof, as well known in the art.

The synthetic strategy involves the modification of the ring D side chain present in the (seco-)steroidal pre-20 cursor to a 15-formylethyl group followed by elaboration ... of the new side chain present in the particular target compound I. At some stage in the synthesis the rest of the full vitamin D skeleton must be elaborated. The way this is done in practice depends on the starting material and 25 the new side chain in question, and in addition the order of some of the reaction steps can be altered with the result that not all the possible intermediates can be exemplified here. Furthermore, the nature of the various activating groups, protecting groups, and methods for masking the 30 triene moiety can be different to those exemplified. However, any such changes still fall within the scope of this invention.

One synthetic route will now be described in detail. In the reaction scheme, the triene moiety of the vitamin D nucleus is masked as the adduct with SO2 (other dienophiles which can be used include for example 4-phenyl-1,2,4-triazoline-3,5-dione and phthalazine-1,4-dione, as known in the art), and the ring A hydroxyl groups are protected as tert-butyl-

	*		•			
	T_{μ}		*			
	X 4					,
		,				
				* * * * * * * * * * * * * * * * * * * *		** * 1
			<i>*</i> .	3	\$	
	-		: e:	- 4		
Para .						
* 1		* × ×	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	y ∀		
				*		
	N.					
			**	Y		
	•					
*				7		
	· 4		* X ,			
	8.	÷ .				
		•				
	4			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
٠,		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	e, a see See	4		
	·					
				1		
		e e	15.			
•						
	£.					
			· .			
		,				
7				•		
				A Company		A*
			· · ·			
	. 1	* . "	1			
				4		
			. *	<i>*</i> ,		
				44 - Charle Scholler (Ar-		
	•		n Ca			
			•			
	**					
	**		· () ·			
	· • • • • • • • • • • • • • • • • • • •			19		
				1 1 2		•

		900	•			
	*			* 1		
		•		* -		
		·	* **	· ·		
	•		t i	•		
		e iv.		•3 0		
	The state of the s		3	÷		
	The same of		F T 03	The state of the s		
			**		* -1	

dimethylsilyl (t-BuMe,Si) ethers (other suitable protecting groups are well known in the art and include the etherifying and esterifying groups e.g. as described in "Protective Groups in Organic Synthesis", T.W. Greene, Wiley, New York, 5 1981). The coupling of the aldehyde function with a side chain fragment is done at the 5,6-trans vitamin stage (other possibilities include the cis-vitamin stage or masked triene stage, the requisite aldehyde being obtained by altering the order of reactions). The incorporation of the side $l\theta$ chain fragment involves a Wittig reaction (other types of coupling, e.g. aldol reaction, or reaction with a sulphone anion, followed by elimination or reductive elimination, are well known in the art), the ylide being a triphenylphosphorane (other types of ylide being well known in the 15 art). Finally, [X] represents either X of formula I, or a protected or masked derivative which can be converted to X at some stage in the synthesis (and not necessarily the last stage as indicated on the Scheme).

As shown on the Reaction Scheme which follows, the 20 synthesis involves the preparation of the important key intermediate 12 which is used to prepare compounds of formula I in which Y stands for OH. The corresponding compound I in which Y = H is prepared analogously from 13. An alternative key intermediate is the corresponding 25 5,6-cis aldehyde 14, which can be used analogously to 13 or 12 in the subsequent step on the Scheme to give the corresponding 5,6-cis isomer of II and hence III. Reaction \underline{h} then converts these isomers directly to the corresponding V. The continuation of the synthesis after 12 or 13 (or 14) 30 requires the reaction with a side chain fragment (D), the synthesis of which can be achieved for example by the following route:-

				.i.
	•	*		
8				. \$
-				
; ;		*	· ·	
Ni de la		•		
Jay				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
*				
Fig.				7
Į.				
			· · · · ·	
			v v v	è
		•		
	9	-		* .
			and the second of the second o	* 4
1		7.5		
	we see that			ar ar
		÷ *		
			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	•	- 30 - 1		
			•	3
DA #41. 96 7				
				* .
1				*
žų.	to the second second	3		
\$ \$			7.	
** .	* /	7.		
u .				
		· ·		
	7 ·	*		
	1 N	5 **		- ye ²⁰
**		w.		
12.00 3.47 13.00				
		10 T		د
*	•			
s *				
ř.				

5

$$R^{1}$$
 R^{1}
 R^{2}
 R^{2}

The side chain fragments shown in Table I are selected for the purposes of illustration and are described in the . Preparations.

Table I

20	Side Chain Fragment (D)	R ¹ R ²	X or [X]	
	D(i)	-(CH ₂) ₂ -	н	
	D(ii)	-(CH ₂) ₄ -	H	
25	D(iii)	-(CH ₂) ₅ -	н	
	D(iv)	CH ₃ CH ₃	CH ³	
	D(v)	=CH-(CH=	=CH) ₂ -	
l		l	L	

30 The

35

The ketone A, if not commercially available, may be prepared by literature methods and is converted to the bromomethyl ketone B by literature methods. In some cases B are commercially available starting materials.

In the Preparations, the starting materials/intermediates A, B and C (if described) are also given corresponding suffixes (i) - (v) to indicate the nature of R^1 , R^2 and [X] (e.g. for the sequence $A(i) \rightarrow B(i) \rightarrow C(i) \rightarrow D(i)$).

		4
		. *
•		i
13.	9 4	
	* *	
)	i_
	- •	
	* * * * * * * * * * * * * * * * * * *	
**		
*		

In order to describe further the invention, but not in any way to limit it, the details for the synthesis of some particular examples of compounds of formula I are given.

For the purpose, the Reaction Scheme and Notes should 5 be read with reference to Tables 1 and 2 and to the Preparations and Examples.

Notes to Reaction Scheme

On the Scheme, Z' represents an optionally protected hydroxy group, and Z also represents an optionally protected hydroxy group (which may be the same or different to Z') unless it is stated that Z = H, in which case Z represents hydrogen.

15

For the specific numbered compounds described in Table 2 and in the Preparations and Examples, Z' = t-BuMe₂SiO, and Z = Z' unless stated otherwise, which requires step "b" to be a tert-butyldimethylsilylation reaction e.g. with t-BuMe₂SiCl - imidazole) and step "j" to be a de-tert-

butyldimethylsilylation reaction (e.g. with \underline{n} -Bu₄NF).

a. SO₂; b. Optional hydroxyl protection reaction; c. NaHCO₃ (boiling EtOH); d. SeO₂ - N-methylmorpholine N-oxide

25 (MeOH-CH₂Cl₂); e. (i) O₃ (ii) PPh₃; f. Side chain fragment D (see Table 1); g. l,4-Reduction under suitable conditions with a selective reducing agent, e.g. Na₂S₂O₄ under phase transfer conditions; h. Formal source of "R³ - when R³ = H; e.g. NaBH₄ or other reducing agent; when R³ = alkyl, e.g. Grignard or other organometallic reagent. A radiolabel can be conveniently introduced at this stage by using a suitable source of radioactive R³ (e.g. for R³ = ³H or ¹⁴CH₃); i. hy -

triplet sensitizer; j. Optional hydroxyl deprotection reaction(s); k. Any necessary reaction (sequence) for converting [X] to X.

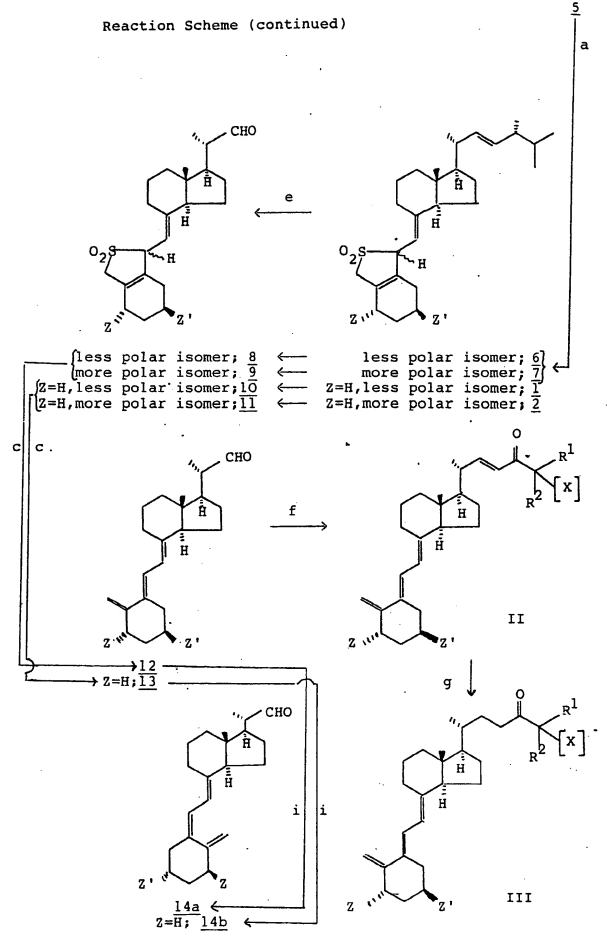
		20一大
	, (Y)	*
1.		* - Y
		,
	. • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	
		Ř
	y	ž.
		No.
	3	
	1.	
- 14 14 15		
文	8	
₹. 90.		

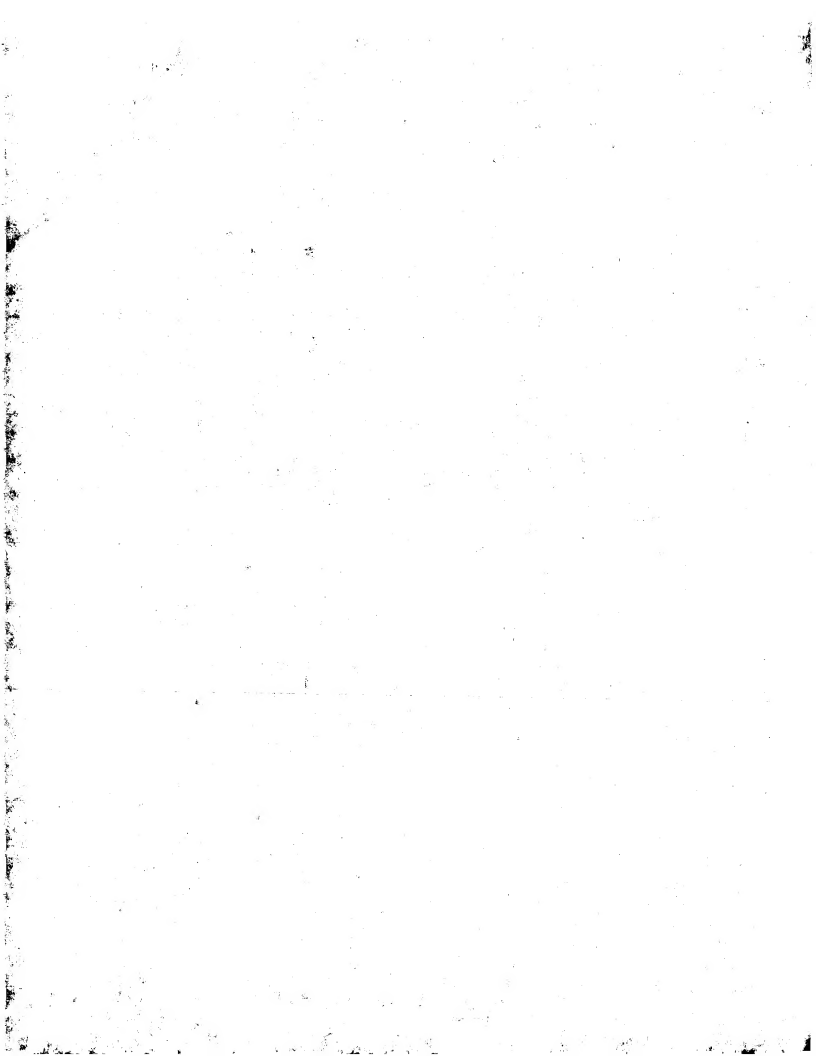
contd ...

<u>5</u>

Reaction Scheme

				*				
					2 2)			
			00		•			
			•		9 .00			
	\$ 2 m		*			×.		
			¥°	v ⁱ				
			*			*,		
				*	÷	•		
	*			• •	1			
					*			* •
						ie e	e. 4	
				•		(f) 80 *		
					٠.	•	*.	
					. 00			
			· (X)			*		
	e		*					
	•			¥			8 mai	17
		×						
*					* * * * * * * * * * * * * * * * * * *	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
	****			(4)		4	*	
*			7 - 20 a					
		gr ·			<u>.</u>		•	
,		<u>.</u>		18 ⁴				* (X)
	· ''			*			*	
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	÷ "			. ·			
	3 -	¥	, 			T.		
i i	•	* * *					. *	
		4	Se					4, 4





II or III
$$\xrightarrow{h}$$

		3					
	is the second				144		
			W 67				
	•						
9		. · · · .			₹ ·		
. •							
	(4)	· ·					
				<i>x</i> *			
· .							
•							
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		94. *** **			
		*		• 00 2			
			*	10	** a-'		
	4 × × × × × × × × × × × × × × × × × × ×			* * *	* ************************************		
						en.	
					, i		
		, 8, •					
						*	
				4			
					: _{Ju} a		
		e e e e e e e e e e e e e e e e e e e	.45				
			Annual Training Training	4	the state of the s	• :; 0 0 -	
	•						
			N.				
		4					
	®	V.			*		
	No		***************************************	*.		*	
		j • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		Ť.			
				•			
			* . *		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
		- 00 - 1 ₄ - 4		T			
			v V	**	·	(8)	

Table 2

Compounds Indicated on the Reaction Scheme and/or Referred to by Number in the Preparations and Examples

5		•	Formu	la (2' =	t-BuMe ₂ SiC	<u> </u>	
	Compound Number	·	Y or Z	x or [X]		R ³	R ⁴ R ⁵
	15	II	н	н	-(CH ₂) ₂ -	-	-
10	16	II	t-BuMe ₂ SiO	н	-(CH ₂) ₂ -	-	-
	17	II	t-BuMe ₂ SiO	н	-(CH ₂)4	_	-
	18	II	t-BuMe ₂ SiO	н	-(CH ₂) ₅ -	-	- ·
	19	II	t-BuMe ₂ SiO	CH3	сн ₃ сн ₃	-	-
15	20	II	t-BuMe ₂ SiO	(CH=	-CH) ₂ -CH=	-	-
	21	III	t-BuMe ₂ SiO	н	-(CH ₂) ₂ -	-	-
	227	IV	н	Н	-(CH ₂) ₂	Н	bond
20	24 } 25 }	IV	t-BuMe ₂ SiO	: H :	-(CH ₂) ₂ -	н	н Н
;	26) 27}	IA	t-BuMe ₂ SiO	Н	-(CH ₂) ₂ -	Н	bond
ļ	28} 29}	IV	t-BuMe ₂ SiO	·H	-(CH ₂) ₄ -	Н	bond
25	30 } 31 }	IV	t-BuMe ₂ SiO	Н	-(CH ₂) ₅ -	Н	bond
	327 33}	IV .	t-BuMe ₂ SiO	СН3	сн3 сн3	Н	bond
;	347 35}	IV	t-BuMe ₂ SiO	-(CH=	-CH) ₂ -CH=	Н	bond
30	36] 37}	IV	t-BuMe ₂ SiO	н	-(CH ₂) ₂ -	СН3	bond
	387 39]	ν	t-BuMe ₂ SiO	н	-(CH ₂) ₂ -	н	bond
U	407 41	V	н	H.	-(CH ₂) ₂ -	н	bond
35	427 43)	٧	t-BuMe ₂ SiO	н	-(CH ₂) ₄ -	н	bond

		• · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					
•				· •			
			*) •			
	·						
-11	,						
26		5.4	· ·			د	
	a f	f.					
	var						
					·	• :	
,	*				"		
			*				
	* * * * * * * * * * * * * * * * * * * *	· V		•			
			·			÷	
		4	. (1)		,		
	,	<u>;</u>					
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					****	
	; *						
				* -	y **		
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				y *		
	*						
	*						
				• *	•		
			e e e		4 1.3		
						*	
Am	Programme and the second of th			· .			
			•				
			· .				
	•	~ v	e e e		<i>i</i> * .		
				* * *			
			:				
	, \$						
		•	*		· · ·		
,	3				1		
* * * * * * * * * * * * * * * * * * *		1			•		
		C			0.		
•		. \$	(A)				
			•			*	
			*		1 4 4		

12

Table 2 continued

				· ·			
	Compound		Formul	.a (Z' = t·	-BuMe ₂ SiO)		
5	Number		Y or Z	X or [X]	R ¹ R ²	R ³	R ⁴ R ⁵
	44 _}	v	t-BuMe ₂ SiO	Н	-(CH ₂) ₅ -	Н	bond
	46 } 47 }	٧	t-BuMe ₂ SiO	CH ₃	CH ₃ CH ₃	н	bond
10	48 49	۷ .	t-BuMe ₂ SiO	-(CH=	=CH) ₂ -CH=	Н	bond
	50) 51}	V	t-BuMe ₂ SiO	н	-(CH ₂) ₂ -	н	н
15	527 53}	V	t-BuMe ₂ SiO	н	-(CH ₂) ₂ -	CH ³	bond
13	54) 55	. VI	ОН	н	-(CH ₂) ₂ -	H	bond
	72] . 73}	VIII	ОН	·H	-(CH ₂)-	Н	bond
20	56≀ 57}	I	H	н	-(CH ₂) ₂ -	H	bond
	58) 59}	ı	ОН	H	-(CH ₂) ₂ -	H	bond
	607 61}	I	ОН	H	-(CH ₂) ₄ -	Н	bond
25	627 63]	I	OH	H	-(CH ₂) ₅ -	н	bond
	64) 65}	I	ОН	сн3	сн3 сн3	H	bond
30	66} 67}	ı	ОН	-(CH=	:СН) ₂ -С Н=	Н	bond
	68} 69}	I	ОН	. Н	-(CH ₂) ₂ -	н	н н
	70 ₇ 71	I	ОН	Н	-(CH ₂) ₂ -	СН 3	bond

Notes. (a) Where "bond" appears in the last column, the trans configuration of the 22,23-double bond is to be understood; (b) Each formula I, IV, V, VI and

*
* .
w_w
·
•
,
ner y

10

15

VIII (and IX and XI, see later) represents two separate numbered compounds. These differ only in their absolute configuration at C-24. In the Preparations and Examples, no attempt has been made to identify these configurations, but it is clearly indicated which of the two isomers is concerned in relative terms by differentiating unambiguously between their physical and/or spectroscopic properties (when possible) and/or by correlation with a particular starting material.

The compounds I may also be synthesized from steroidal precursors. Such an approach is illustrated in the
conversion of the compound VII(a) or VII(b) (both available
from dinorcholenic acid acetate) into the "pre-vitamin"
VIII(a) or VIII(b), respectively, as outlined below:-

- (i) Side Chain Fragment (D) (see text) (dimethyl
 sulphoxide, 100°C);
- (ii) N-bromosuccinimide (CCl₄, reflux);
- (iii)(a) Bu_4NBr , then (b) Bu_4NF (tetrahydrofuran (THF), 20°C);
 - (iv) 4-Phenyl-1,2,4-triazoline-3,5-dione (CHCl₃,
 20°C);

			1.					
				**		÷		
	4.							
	*							
				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	;			
				•				
					* **			
				Х		T.		
					. 6			
	. (4)				*		-8-	
	*		* *		#.***	 الراجي المحمد المحم		
	*				*			
				. Later years				
							*	
					· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	The state of the s		P .
						40.		
		÷ .		*	* "			
	46	# 			3 6 1			7
					j ·			
1				*		8/4		
					#	χ. (∀∀) *.		
	. Sec		·	(8)				
		- 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1	y				*	1
				*			-	å :

- 5 (viii) LiAlH₄ (THF, reflux);
 - (ix) Irradiation with medium-pressure Hg lamp through a Vycor filter (PhH-EtOH, 0°C)
- * If step (v) is included, the compounds VIII having R⁵ = R⁴ = H are produced; if step (v) is omitted, the compound VIII having R⁵, R⁴ = bond (trans) are produced.
 - Chromatographic separation of C-24 epimers may be conveniently effected after stage (vi) or (vii).

The pre-vitamin VIII may be partially converted to the corresponding compound I by keeping in an inert solvent (e.g. ether, ethanol or benzene, or a mixture) at a temperature from about 0°C to 100°C, preferably from about 20°C to about 80°C until equilibrium is reached or until an acceptable, less complete, conversion has been achieved (e.g. from two weeks at 20°C to a few minutes at 80°C). This equilibration may also be performed on a hydroxy-protected derivative of VIII, such as an acylated or trialkylsilylated derivative to give the corresponding derivative of I which is converted to I by conventional deprotection reaction(s).

Implicit in the routes to the compound I illustrated heretofore is the key reaction establishing the 24-hydroxy group from a 24-oxo compound. The reactions exemplified all give rise to a mixture of diastereoisomers at this centre, which means that a separation step is required unless the particular compound I can be administered as a mixture. However, biological results have shown that of a pair of C-24 diastereoisomeric compounds I, one isomer is normally more active than the other. It is therefore

								ి చ
:								
. :						in .		
					*	(Y_{ij})		
1							•	i de la companya de l
				• .		•		
i Î				•				
	K • 14							
, t								
						*		*
				•				
3			•		** : **			
		٠		2.p.		N		
					· ·	•		•
1							<u>.</u>	
*					, :-			
					4		•	
.						(X)		
4							4.00 L	
				-	<i>x</i>			
							e e	· .
) ,								
						•		
¥					. **	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	•	
		21				* 4	* ×.	
7					*			•
العالم				7				· -
					-		* . 4 .	* **
*				30()			A No. of the Control	
Adr				*				
				· •		egi epin		
	,			•				
				. ♥			· . · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	1				and the second s	A 44	,	• *
			27	·				
172 1		1. "					W 3	
			*· *		**	* *)*_	•	*
*					\dot{n}		. <u>.</u>	**
	4	4		, i			•	
	i Train	<i>::</i> :	:4.					
76	A 18 4	4	(S)		The second	4	Sell and Land	

advantageous to increase the proportion of the intermediate having the C-24 configuration corresponding to the more active compound I. This is possible by using a diastereoselective organometallic reagent (for R^3 = alkyl) or reducing agent (for R^3 = H). Methodology for the latter, reductive, reaction especially is now highly developed, and is particularly well applicable to compounds in which the 22,23-double bond is present in the 24-oxo intermediate.

Thus, the proportion of for example either compound

IV (see Reaction Scheme) in the mixture, obtained by reducing compound II or III, can be increased by the use of for example the one or the other antipode of a chiral reducing agent. Examples of this type or reaction are reviewed for example in "Asymmetric Synthesis", ed. J.D. Morrison,

Academic Press, London, Volume 2, 1983.

An alternative practical approach to an efficient reduction process is to recycle the undesired C-24 isomer (either in essentially pure form or admixed with smaller amounts of the desired isomer) after separation of either essentially all or just some of the desired isomer. This recycling is achieved by a mild oxidation back to the 24-oxo compound. For example, either compound 26 or 27 (or a mixture) is readily reconverted to 16 by reaction with active manganese dioxide.

It should be noted however that a minor amount of the less active C-24 isomer of I in admixture with the more active isomer does not interfere with the efficacy of the formulated drug.

A second alternative synthesis of compound I is illustrated in the coupling of an optionally hydroxy-protected form of the "top-half" fragment IX of the molecule with the anion derived from the protected "bottom-half" fragment X to give XI, followed by conventional deprotection step(s) and any necessary modification of [X].

20

25

	68 ₁						
	<i>:</i>						
							·
				3			
•							
• 1					ē.		
ě.							
				•	,		
	or .		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			8	
			*		*		
			. 1		, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		
	* p	4 /	·	90 °-		* . ▼	
					y		
			**		er ^e		
• e'	. **	* . * *			, (4)		
			• (3.4)				
			The Market State of the Control of t		¥ **		
	:-	*			rie 	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
		e e e e e e e e e e e e e e e e e e e	in the second se	s _a , bota	, *	•,	
	*		9 6	· •		•	
	-	in me get		γ,		A.	
			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
					÷		
		. "					
-					erin — 11 — v , — S ya n	. 2122.	
-						. 2022.	
-				-∆			
				: 1 / / .	**************************************		
				: 1 / / .	**************************************		
				To.	**************************************		
				To.	**************************************		
				To.	**************************************		
				To.	**************************************		
				To.	20.		
				To.	**************************************		

5

$$R^5$$
 R^4
 R^2
 R^1
 R^4
 R^2
 R^3
 R^4
 R^2
 R^3

In formulae IX, X and XI, Z' is protected OH, e.g. t-BuSiMe₂O; Z is either H or protected OH, e.g. t-BuSiMe₂O; W is either OH or protected OH, e.g. t-BuSiMe₂O; and [X] is either X of formula I or a group which can be converted to X.

The present compounds are intended for use in pharmaceutical compositions which are useful in the treatment of human and veterinary disorders which, as mentioned above, are characterized by abnormal cell-proliferation and/or differentiation.

The amount required of a compound of formula I (here-inafter referred to as the active ingredient) for therapeutic effect will, of course, vary both with the particular compound, the route of administration and the mammal under treatment. The compounds of the invention can be administered

•			*
		*	
		* (W)	
8	4		
1 1			
***			6.
			, '
	;		
		". ·	
-	13- 1- 3- 9 1	0 4	
9			e de la companya del companya de la companya del companya de la co

by the parenteral, enteral or topical routes. They are well absorbed when given enterally and this is the preferred form of administration in the treatment of systemic disorders. In the treatment of dermatological disorders like psoriasis, topical forms like ointments, creams or lotions are preferred. In the treatment of systemic disorders daily doses of from 1-1000 μg, preferably from 2-250 μg, of a compound of formula I are administered. In the topical treatment of dermatological disorders, ointments, creams or lotions containing from 1-1000 μg/g, and preferably from 10-500 μg/g, of a compound of formula I are administered. The oral compositions are formulated, preferably as tablets, capsules, or drops, containing from 0.5-500 μg, preferably from 1-250 μg, of a compound of formula I, per dosage unit.

While it is possible for an active ingredient to be administered alone as the raw chemical, it is preferable to present it as a pharmaceutical formulation. Conveniently, the active ingredient comprises from 1 ppm to 0.1% by weight of the formulation.

By the term "dosage unit" is meant a unitary, i.e. a single dose which is capable of being administered to a patient, and which may be readily handled and packed, remaining as a physically and chemically stable unit dose comprising either the active material as such or a mixture of it with solid or liquid pharmaceutical diluents or carriers.

The formulations, both for veterinary and for human medical use, of the present invention comprise an active ingredient in association with a pharmaceutically acceptable carrier therefor and optionally other therapeutic ingredient(s). The carrier(s) must be "acceptable" in the sense of being compatible with the other ingredients of the formulations and not deleterious to the recipient thereof.

The formulations include e.g. those in a form suitable for oral, rectal, parenteral (including subcutaneous, intramuscular and intravenous), and topical administration.

The formulations may conveniently be presented in

	, •	-
÷		
ī		
:		
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
ž.		

\$		
	13. N 33.	
》 1		
**		
*		a .
が も 登		
		6.
1		
e V		
	No. 3	
		*

30

35

dosage unit form and may be prepared by any of the methods well known in the art of pharmacy. All methods include the step of bringing the active ingredient into association with the carrier which constitutes one or more accessory ingre-In general, the formulations are prepared by uni-5 formly and intimately bringing the active ingredient into association with a liquid carrier or a finely divided solid carrier or both, and then, if necessary, shaping the product into the desired formulation.

Formulations of the present invention suitable for oral administration may be in the form of discrete units as capsules, sachets, tablets or lozenges, each containing a predetermined amount of the active ingredient; in the form of a powder or granules; in the form of a solution or a suspension in an aqueous liquid or non-aqueous liquid; or in 15 the form of an oil-in-water emulsion or a water-in-oil emulsion. The active ingredient may also be administered in the form of a bolus, electuary or paste.

A tablet may be made by compressing or moulding the . active ingredient optionally with one or more accessory ingredients. Compressed tablets may be prepared by compressing, in a suitable machine, the active ingredient in a free-flowing form such as a powder or granules, optionally mixed with a binder, lubricant, inert diluent, surface active or dispersing agent. Moulded tablets may be made 25 by moulding, in a suitable machine, a mixture of the powdered active ingredient and a suitable carrier moistened with an inert liquid diluent.

Formulations for rectal administration may be in the form of a suppository incorporating the active ingredient and a carrier such as cocoa butter, or in the form of an enema.

Formulations suitable for parenteral administration conveniently comprise a sterile oily or aqueous preparation of the active ingredient which is preferably isotonic with the blood of the recipient.

Formulations suitable for topical administration include liquid or semi-liquid preparations such as liniments,

•		
, _		
		*
	·	
10.		
()·		
*		
- 1 - 1		
3 • • •		a
* * *		
, ·		
*, *		
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
. *		
.7		

lotions, applications; oil-in-water or water-in-oil emulsions such as creams, ointments or pastes; or solutions or suspensions such as drops.

In addition to the aforementioned ingredients, the formulations of this invention may include one or more additional ingredients such as diluents, buffers, flavouring agents, binders, surface active agents, thickeners, lubricants, preservatives, e.g. methyl hydroxybenzoate (including anti-oxidants), emulsifying agents and the like.

The compositions may further contain other therapeut-10 ically active compounds usually applied in the treatment of the above mentioned pathological conditions.

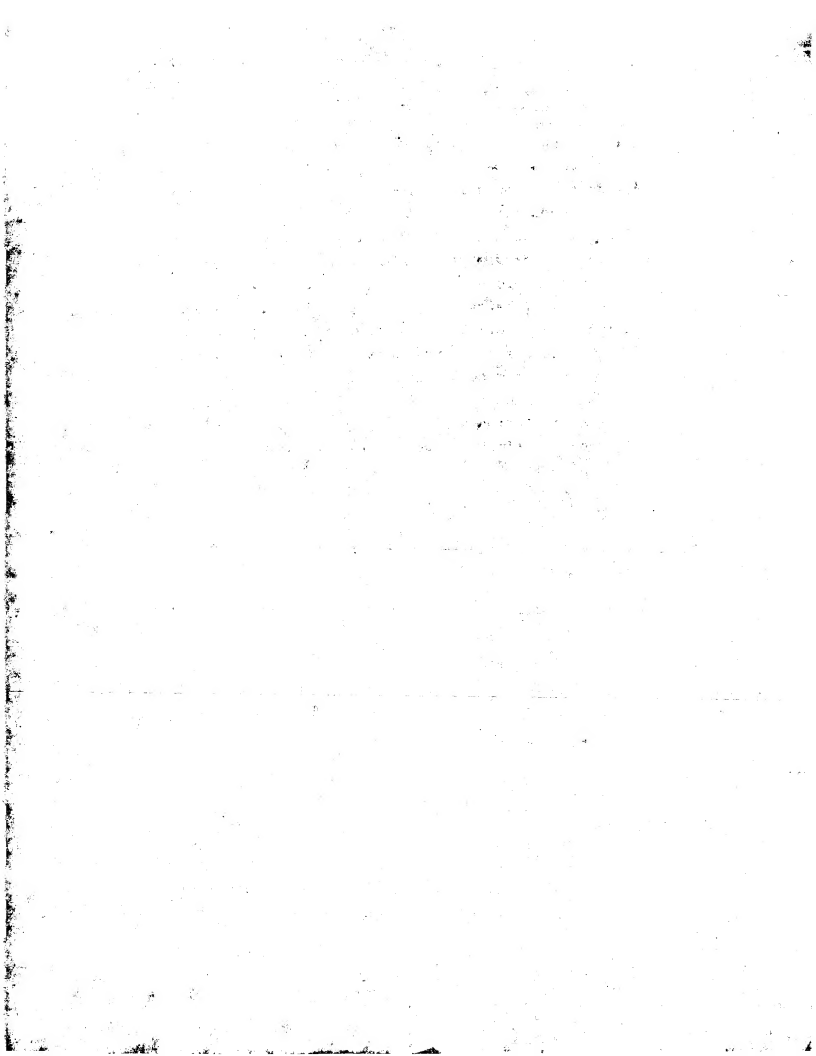
The invention will now be further described in the following non-limiting Preparations and Examples:

15

20

25

30



Preparations and Examples. General.

The compounds referred to in the Preparations and Examples are to be identified by number (Compounds 15-73 via Table 2) with the corresponding formulae in the Reaction Scheme or elsewhere in which $Z'=t-BuMe_2SiO$, and Z=Z' unless otherwise stated.

For the cognate Preparations and Examples, only differences in the procedure and the new data are noted.

Analytical thin layer chromatography (TLC) was per-10 formed on Merck plates pre-coated with silica gel 60 F254. The approximate Rf values quoted are only meant to be used for distinction in relative terms between pairs of isomers. Analytical high-performance liquid chromatography was performed on Lichrosorb Si 60 normal phase column (4 mm i.d. x 25 cm) at a flow rate of 3.5 ml/min. with 2% 15 methanol in dichloromethane as eluant. The quoted retention times, T_p , are used only for distinction in relative terms between pairs of isomers, and are not necessarily exactly reproducible. Nuclear magnetic resonance (NMR)(δ) spectra were run at 100 MHz for solutions in CDCl3 using 20 either TMS ($\delta = 0$) or CHCl₃ ($\delta = 7.25$) as internal standard. Coupling constants are given in Hertz and are approximated to the nearest unit. Mass spectra (m/z) were run at 70 eV and only the highest mass signal and base peak are quoted. Organic solutions were dried over dried mag-25 nesium sulphate.

Preparation 1. Compound 5 (via Compounds 1 and/ or 2, 3, and 4)

Vitamin D₂ (12.5 g) was dissolved in liquid SO₂
(50 ml) and the mixture stirred under reflux for 30 min.

The SO₂ was distilled off, and the residue was dried <u>in</u>

vacuo to give a foam. This was dissolved in N,N-dimethylformamide (100 ml), and imidazole (4.5 g) and tert-butyl
dimethylsilyl chloride (5 g) were added. The mixture

was stirred under N₂ for 90 min. and then partitioned
between ethyl acetate and water. The organic layer was

		*
% [*]		
* (* . *		
*		
•		
<i>p</i>		
		*
		**** = =
		sia.
		a _E
* of	t e and the same of the same o	

20

25

30

35

washed with water, dried and concentrated to give a mixture of $\underline{1}$ and $\underline{2}$ as a crystalline solid which was triturated with ethanol, filtered off, and dried in vacuo.

A portion of the mixture was separated by chromatography (silica; 30% ether in petroleum ether as eluant) to give pure \underline{l} , less polar isomer, needles (from dichloromethane-ethanol), δ 0.06 (6 H, s), 0.67 (3 H, s), 0.88 (9 H, s), 1.03 (3 H, d, J 7Hz), 3.64 (2 H, broad s), 4.0 (1 H, m), 4.4-4.8 (2 H, 2 broad d, J 10 Hz) and 5.2 (2 H, m); m/z 510 M^+ - SO₂) and 119, and pure 2, more polar isomer, needles (from dichloromethane-ethanol); δ 0.06 (6 H, s), O.58 (3 H, s), O.88 (9 H, s), 1.03 (3 H, d, J 7Hz), 3.65 (2 H, broad s), 3.95 (1 H, m), 4.5-4.9 (2 H, 2 broad d, J 10 Hz), and 5.2 (2 H, m); m/z 510 (M^+ - SO₂) and 119] The product (the pure isomers can also be used separately) was suspended in 96% ethanol (250 ml) and sodium hydrogen carbonate (20 g) added. The stirred mixture was heated under reflux for 100 min under N2, cooled, partially concentrated in vacuo, and partitioned between ethyl acetate and water. The organic layer was washed with

acetate and water. The organic layer was washed with water, dried and concentrated to give 3, δ 0.07 (6 H, s), 0.57 (3 H, s), 0.88 (9 H, s), 1.02 (3 H, d, J 6 Hz), 3.85 (1 H, m), 4.64 (1 H, broad s), 4.91 (1 H, broad s), 5.2 (2 H, m), 5.85 (1 H, d, J 11 Hz), and 6.47 (1 H, d, J 11 Hz).

This was dissolved in dichloromethane (160 ml) containing dried N-methyl morpholine N-oxide (15 g). The stirred solution was heated under reflux under N_2 and a solution of selenium dioxide (3 g) in methanol (160 ml) was added rapidly. Heating under reflux was continued for 50 min. before the reaction mixture was cooled, diluted with more dichloromethane, washed with water, dried and concentrated to give $\underline{4}$, of sufficient purity for use in the next stage. [An analytical sample was obtained after chromatography (silica gel; 15% ether in petroleum ether as eluant), λ_{max} (EtOH) 270 nm; δ 0.07 (6 H, s), 0.57

1	
ų.	
¢	
er Sag	
1	
Į.	
n.	
*	
ar Auroj	
2	
1	
gas.	
7	
N. C.	
100 m	
(A)	
4.5	
14	
7	
\$	
ě	
Fg	
*	

10

15

20

(3 H, s), 0.87 (9 H, s), 1.02 (3 H, d, J 7 Hz), 4.2 (1 H, m), 4.5 (1 H, m), 4.94 (1 H, broad s), 5.06 (1 H, broad s), 5.2 (2 H, m), 5.86 (1 H, d, J 11 Hz), and 6.51 (1 H, d, J 11 Hz).

This was dissolved in N,N-dimethylformamide (80 ml), and imidazole (3.8 g) and tert-butyldimethylsilyl chloride (4.5 g) was added. The mixture was stirred under N_2 for 90 min. and then partitioned between ethyl acetate and water. The ethyl acetate layer was washed with water, dried and concentrated to give a crystalline solid which was purified by chromatography on silica (eluting with 2% ether in petroleum ether) followed by recrystallisation from ether-ethanol to give $\underline{5}$ as colourless needles, λ_{max} (EtOH) 270 nm; δ 0.07 (12 H, s), 0.57 (3 H, s), 0.88 (9 H, s), 0.91 (9 H, s), 1.03 (3 H, d, J 7), 4.22 (1 H, broad s), 4.54 (1 H, broad dd, J 5 and 9 Hz), 4.97 (2 H, m), 5.20 (2 H, m), 5.82 (1 H, d, J 11 Hz), and 6.47 (1 H, d, J 11 Hz); m/z 640 (M^+) and 248.

Preparation 2: Compounds 6 and 7

5 (4.0 g) was dissolved in diethyl ether (10 ml) and liquid SO₂ (50 ml) and the mixture was stirred under reflux for 30 min. The SO₂ and ether were distilled off, and the residue was dried in vacuo to give white needles, showing two spots on thin layer chromatography (silica; 25 10% ether in petroleum ether as eluant) corresponding to 6 (Rf ca. 0.25) and 7 (Rf ca. 0.1). (Found: C, 67.97; H, 10.26; S, 4.37. $C_{40}^{H}_{72}O_{4}^{S}$ Si₂ requires C, 68.12; H, 10.29; S, 4.55%); v_{max} (CHCl₃) 1310 and 1160 cm⁻¹; δ 0.05 (12 H, broad s), 0.57 and 0.65 (3 H, 2 s), 0.87 (9 H, s), 30 O.88 (9 H, s), 3.4-4.1 (2 H, broad ABq, J.16 Hz), 4.17 (1 H, m), 4.35 (1 H, m) 4.7 (2 H, m) and 5.2 (2 H, m). Pure 6 and 7 were separated from a sample of the mixture by chromatography)silica; 20% ether in petroleum ether as eluant): $\underline{6}$, δ 0.65 (3 H, s) and 4.67 (2 H, m); $\underline{7}$, δ 35 0.57 (3 H, s) and 4.5-4.9 (2 H, 2 br d, J 10).

•		A		
		#		
, r		*6		
1,4			the system of the second	
			<u>.</u>	
		*- *		
	(12) (12)		The state of the s	
		e e e e e e e e e e e e e e e e e e e		
à,				
r general	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	* · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	* · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
				7
į.		200 2 € 1 € 1 € 1 € 1 € 1 € 1 € 1 € 1 € 1 €		
A				
N.		i de la companya della companya della companya de la companya della companya dell		
re L	,"***		. · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	· · ·
P.		*		
			4	
	2.			*
ें : 6 .				* *.
		÷.		
	1			
S.				
	*			
	*			
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
. ?				
) }				
ない。	* * * * * * * * * * * * * * * * * * *	Å,	, Č	्र हैं। :
洪.	*	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		

<u>Preparation 3:</u> Compounds 8 and 9

The mixture of $\underline{6}$ and $\underline{7}$ from Preparation 2 (4.4 g) was dissolved in dichloromethane (120 ml) and methanol (40 ml). The stirred solution was cooled to -60°C and treated with ozonised oxygen until TLC showed essentially complete consumption of starting materials. The solution was then purged with N_2 and triphenyl phosphine (2.5 g) was added. After warming slowly to room temperature, the reaction mixture was diluted with more dichloromethane, washed with water, dried and concentrated. 10 was purified by chromatography (silica gel; 30% ether in petroleum ether as eluant). 8 and 9 can be collected separately or, more conveniently, as a mixture, which crystallises and was used directly in Preparation 6. The data refer to the separated isomers. First eluted was 15 $\underline{8}$, obtained as white needles; v_{max} (CHCl₃) 1720 (aldehyde), 1310 and 1160 cm⁻¹; δ 0.06 (12 H, broad s), 0.70 (3 H, s), 0.87 and 0.88 (18 H, 2 s), 1.13 (3 H, d, J 7Hz), 3.45-4.1 (2 H, broad AB q, J 16 Hz), 4.2 (1 H, m), 4.35 (1 H, m), 4.7 (2 H, m), and 9.58 (1 H, d, J 3 Hz). Se-20 cond eluted was $\underline{9}$, v_{max} (CHCl₃) 1720 (aldehyde), 1310 and 1160 cm⁻¹; δ 0.07 (12 H, broad s), 0.61 (3 H, s), 0.88 and 0.89 (18 H, 2 H), 1.14 (3 H, d, J 7 Hz), 3.45-4.1 (2 H, broad AB q, J 16 Hz), 4.15 (1 H, m), 4.4 (1 H, \hat{m}), 4.5-4.95 (2 H, 2 broad d, J 10 Hz), and 9.57 (1 H, d, J 25 3 Hz). It should be noted that the use of the pure isomers 6 and 7 separately as starting materials in this Preparation gives respectively 8 and 9 free from the other isomer.

30

35

Preparation 4: Compound 10

The use of compound $\underline{1}$ (from Preparation 1) (3.6 g) as starting material instead of $\underline{6}$ and/or $\underline{7}$ in Preparation 3, but using 50% ether in petroleum ether as eluant for the chromatography step, gave $\underline{10}$, δ 0.04 (6 H, br s),

			r			
	•				1	
•			ar e e e	· · ·		
	•		8			
			i #			
= lp ^r						
4 F						
=						
199						
	et _a	4			in the second	
		\$:				
* * * * * * * * * * * * * * * * * * *		*	e d			
			ω,			
-,			0	Λ_{p}		
- 						
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,				
F 1						
		•	•			
	() () () () () () () () () ()					
* 4.			. 2			
- (-		÷ . •				
			* , •	•		
			·		4 A	
	*		*	*		
	•				•	
	* *	17 = 14 g S	,			
	. •					
· ·			. ,			
			*			
÷						
		**				
		¥				
	* 1	e de la companya de l	· ·			
		.				
		34.3	1			
2.	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,				.•	
	Tag.		1			

O.70 (3 H, s), O.86 (9 H, s), 1.13 (3 H, d, J 7), 3:63 (2 H, br s), 4.0 (1 H, m), 4.4-4.85 (2 H, 2 br, d, J 10) and 9.58 (1 H, d, J 3).

Preparation 5: Compound 11

The use of compound 2 (from Preparation 1) (3.5 g) as starting material instead of 6 and/or 7 in Preparation 3, but using 50% ether in petroleum ether as eluant for the chromatography step, gave $\underline{11}$, δ 0.04 (6 H, br s), 0.60 (3 H, s), 0.87 (9 H, s), 1.14 (3 H, d, J 7), 3.65 (2 H, br s), 4.0 (1 H, m), 4.5-4.95 (2 H, 2 br d, J 10) and 9.56 (1 H, d, J 3).

Preparation 6: Compound 12

The mixture of 8 and 9 from Preparation 3 (the pure 15 isomers may also be used separately, but there is no advantage in separating them since both give 12 on elimination of SO_2) (1.12 g) was suspended in 96% ethanol (50 ml) and sodium hydrogen carbonate (2 g) added. The stirred 20 mixture was heated under reflux under N, for 100 min., cooled, partially concentrated in vacuo, and partitioned between ethyl acetate and water. The organic layer was washed with water, dried, and concentrated to give 12 of sufficient purity for subsequent use. An analyti-25 cal sample was obtained after chromatography (silica gel; 5% ether in petroleum ether as eluant) and crystallization from ethanol; needles, m.p. 113-5°C; λ_{max} (EtOH) 270 nm; v_{max} (CHCl₃) 1720 cm⁻¹ (aldehyde); δ 0.08 (12 H, s), 0.61 (3 H, s), 0.88 and 0.92 (18 H, 2 s) 1.16 (3 H, d, J 7 Hz), 4.2 (1 H, m), 4.5 (1 H, m), 4.98 (2 H, m), 5.85 (1 H, d, 30 J 11 Hz), 6.46 (1 H, d, J 11 Hz), and 9.60 (1 H, d, J 3 Hz), m/z 572 (M^+) and 248.

					į.					
										27.83
		¥ u			19.		8.0 th			- 12
					•	•	7			
									· '	
			· V:					*		•
					•					
						ŧ	À -	14		
				,	, is					
						•		*		ĺ
					2. 1		(m')			
en de la companya de Na companya de la co							* *		2 44 2 7	
en de la companya de Na companya de la co	* .					1	*(*)			
en de la companya de Na companya de la co								***		
en de la companya de Na companya de la co		•								
					9 ·	**************************************	*		F **	
				÷ ,	e . Arrigi		1			
	T.									
				£.		N.	*.	7.		
		* 5								
)					**	1			
	*							• 1		
			* *** ** >(**	· • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	ener , eggs			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
							<i>y</i> .		. *	
					* .		7 17	J. (4).		
				1	1					
				•	•	•	A .		,, a.	
						ŕ	* **		*	
								*	e e	
				A , .		v i	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		e T	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \
							• •	*		
							\$ ·			
			A.	÷ .					*	
	•		·		1.6			-10 × 1	. *	*.
	1		U		4	,		1 1		1 (A)

Preparation 7: Compound 13

The use of compound $\underline{10}$ or $\underline{11}$ (or a mixture) (0.9 g) as starting material instead of $\underline{8}$ and/or $\underline{9}$ in Preparation 6 gave $\underline{13}$, δ 0.06 (6 H, s), 0.61 (3 H, s), 0.88 (9 H, s), 1.14 (3 H, d, J 7), 3.85 (1 H, m), 4.65 (1 H, br s), 4.91 (1 H, br s), 5.88 (1 H, d, J 11), 6.48 (1 H, d, J 11), and 9.59 (1 H, d, J 3).

Preparation 8: Bromoacetylcyclopropane (B(i))

To a stirred, ice-cooled solution of acetylcyclopropane (A(i)) (22 g) in methanol (150 ml) was added bromine (40 g) at such a rate that the temperature was maintained below 20°C. Stirring was then continued at room temperature for 30 min. before water (75 ml) was added. After a further 15 min. the mixture was diluted with water (225 ml) and extracted with ether. The ether extracts were washed with saturated sodium carbonate solution, water, and dried. After removing the solvent in vacuo, the residue was distilled to give B(i), b.p. 71-73°C/13 mmHg, δ 0.9-1.3 (4 H, m), 2.05-2.35 (1 H, m) and 4.02 (2 H, s).

Preparation 9: Cyclopropylcarbonylmethyltriphenylphosphonium bromide (C(i))

Starting material (B(i)), and triphenylphosphine

were mixed in equimolar amounts and allowed to react spontaneously. The resulting solid cake was dissolved in dichloromethane and treated with ether to precipitate pure

C(i) as colourless needles, m.p. 204-205°C, δ 1.02 (4 H, m), 2.75 (1 H, m), 5.89 (2 H, d, J 12 Hz), and 7.45-8.0

(15 H, m).

Method: as Preparation 9; starting material: bromoacetylcyclopentane (<u>B(ii)</u>).

				· mg .
*	and the second of the second		en de la companya de	•
	· ·			
-				
y.	*			
		* 9		
	# # # # # # # # # # # # # # # # # # #			
		en in		
ef .				
	χ.			
		S.	***************************************	
	- T	e, = =		
	a .			
			er e	
	No.			
表 物 表 M	er.			
	1			an hair

. 15

20

25

35

<u>Preparation 11:</u> <u>Cyclohexylcarbonylmethyltriphenyl-</u> phosphonium bromide (<u>C(iii)</u>).

Method: as Preparation 9; Starting material: Bromo-acetylcyclohexane ($\underline{B(iii)}$); Data: m.p. 244-7°C.

Preparation 12: Pivaloylmethyltriphenylphosphonium bromide (C(iv)).

Method: as Preparation 9; Starting material: Bromomethyl tert—butyl ketone (B(iv)); Data: m.p. 234-7°C.

Preparation 13: Phenacylmethyltriphenylphosphonium bromide (C(v)).

Method: as Preparation 9; Starting material: phenacyl bromide ($\underline{B(v)}$); Modification: $\underline{B(v)}$ and triphenyl-phosphine were predissolved and combined in toluene solution with stirring. After the spontaneous reaction, $\underline{C(v)}$ was filtered off and washed with ether; Data: m.p. > 260°C.

<u>Preparation 14:</u> <u>Cyclopropylcarbonylmethylenetri-</u> phenylphosphorane (<u>D(i)</u>).

Starting material ($\underline{C(i)}$) (3 g) was dissolved in dichloromethane (30 ml), and the solution was extracted with sodium hydroxide solution (2 N, 20 ml). The organic layer was washed with water, dried and concentrated in vacuo to give a product which was purified by recrystallisation from dichloromethane-acetone to give $\underline{D(i)}$ as needles, m.p. 181-182°C, δ 0.60 (2°H, m), 0.85 (2 H, m), 1.75 l H, m), 3.77 (1 H, br d, J 26) and 7.1-7.8 (15 H, m).

Preparation 15: Cyclopentylcarbonylmethylenetriphenylphosphorane (D(ii)).

Method: as Preparation 14; Starting material: C(ii); Data: m.p. 159-60°C, δ 1.3-2.0 (8 H, m), 2.75 (1 H, m), 3.7 (1 H, d, J 27) and 7.2-7.8 (15 H, m).

		en e	
	6		
			e e e e e e e e e e e e e e e e e e e
		<u></u>	
	1.0		
	*		
			e Service de la companya de la comp La companya de la co
	M. T.		
And the state of t			

<u>Preparation 16:</u> <u>Cyclohexylcarbonylmethylenetri-</u> phenylphosphorane (<u>D(iii)</u>).

Method: as Preparation 14; Starting material: C(iii); Data: m.p. 159-61°C, δ 1.0-2.45 (11 H, m), 3.65 (1 H, m), and 7.2-7.9 (15 H, m).

Preparation 17: Pivaloylmethylenetriphenylphosphorane (D(iv))

Method: as Preparation 14; Starting material: $\underline{C(iv)}$; Data: m.p. 182-3°C, δ 1.20 (9H, s), 3.78 (1 H, d, J 27) and 7.2-7.8 (15 H, m).

Preparation 18: Phenacylmethylenetriphenylphosphorane $(\underline{D(v)})$.

Method: as Preparation 14; Starting material: <u>C(v)</u>;

15. Modification: recrystallisation from dichloromethane-ether;

Data: m.p. 183-4°C, δ 4.41 (1 H, d, J 25) and 7.2-8.0 (20 H, m).

Preparation 19: Compound 16.

A solution stirred under N_2 of the aldehyde 12(0.93 g) and the phosphorane $\underline{D(i)}$ (1 g) in dimethyl sul-20 phoxide (20 ml) was heated at 95°C for 90 min. then 105°C for 120 min. After cooling, the reaction solution was partitioned between ethyl acetate and water. The ethyl acetate layer was washed with water, dried, and concentrated in vacuo to give a residue which was purified by 25 chromatography (silica gel; 10% ether in petroleum ether as eluant) to give 16, colourless plates (from ethermethanol), m.p. 122-123°C; λ_{max} (EtOH) 270 nm, δ 0.06 (12 H, s), 0.59 (3 H, s), 0.87 and 0.90 (18 H, 2 s), 1.13 (3 H, d, J 7), 4.2 (1 H, m), 4.5 (1 H, m), 4.96 30 (2 H, m), 5.8 (1 H, d, J ll Hz), 6.14 (1 H, d, J l6 Hz), 6.45 (1 H, d, J ll Hz), and 6.78 (1 H, dd, J 9 and 16 Hz); m/z 638 (M^{+}) and 248.

		₹ - ¹ 3,			•
	• 47.				
	· .				
		φ			
Ğ	¥				
· v°					
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			

			e i		
					·
a •			***	*	
	e Sage (Const.)			T .	
				11)	
	* · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
, i	₹			*	\$

Preparation 20: Compound 15.

Method: as Preparation 19; Aldehyde: $\underline{13}$ (1.06 g); Phosphorane: $\underline{D(i)}$ (1.64 g); Data: δ 0.06 (6 H, s), 0.60 (3 H, s), 0.88 (9 H, s), 1.13 (3 H, d, J 7), 3.85 (1 H, m), 4.65 (1 H, br s), 4.92 (1 H, br s), 5.85 (1 H, d, J 11), 6.14 (1 H, d, J 16), 6.47 (1 H, d, J 11) and 6.78 (1 H, dd, J 9 and 16).

Preparation 21: Compound 17.

Method: as Preparation 19; Aldehyde: 12 (1.62 g); Phosphorane: D(ii) (2.60 g); Reaction conditions: 16 h at 110°C; Chromatography eluant: 5% ethyl acetate in petroleum ether; Data: δ 0.06 (12 H, s), 0.58 (3 H, s), 0.87 and 0.90 (each 9 H, s), 1.1 (3 H, d, J 7), 4.2 (1 H, m), 4.5 (1 H, m), 4.96 (2 H, m), 5.81 (1 H, d, J 11) 6.44 (1 H, d, J 11) and 6.79 (1 H, dd, J 9 and 15).

Preparation 22: Compound 18.

Method: as Preparation 19; Aldehyde: 12 (1.0 g);

Phosphorane: D(iii) (1.3 g); Reaction conditions: 4 h
at 100°C followed by 2 h at 110°C; Chromatography eluant: 5% ethyl acetate in petroleum ether; Data: δ 0.06
(12 H, s), 0.58 (3 H, s), 0.87 and 0.90 (each 9 H, s),
1.1 (3 H, d, J 7), 4.2 (1 H, m), 4.5 (1 H, m), 4.96°(2 H,

m), 5.81 (1 H, d, J 11), 6.44 (1 H, d, J 11) and 6.79
(1 H, dd, J 9 and 15).

Preparation 23: Compound 19.

Method: as Preparation 19; Aldehyde: 12 (1.1 g);

30 Phosphorane: D(iv) (2.1 g); Reaction conditions: 16 h at 110°C; Chromatography eluant: 5% ether in petroleum ether; Data: δ 0.06 (12 H, s), 0.58 (3 H, s), 0.87 and 0.90 (each 9 H, s), 1.10 (3 H, d, J 7), 1.15 (9 H, s), 4.2 (1 H, m), 4.52 (1 H, m), 4.96 (2 H, m), 5.81 (1 H, d, J 11), 6.40

35 (1 H, d, J 15), 6.44 (1 H, d, J 11), and 6.80 (1 H, dd, J 9 and 15).

•	
- 1	
	· ·
A.J.	
5. 1	
Ž.,	
şi.	
~ ••••••••••••••••••••••••••••••••••••	
· · ·	
: : <u>;</u> .	
``.	
1	
•	
**: 	

Preparation 24: Compound 20.

Method: as Preparation 19; Aldehyde: 12 (0.96 g); Phosphorane: D(v) (1.86 g); Reaction conditons: 16 h at 110°C; Chromatography eluant: 5% ether in petroleum ether; 5 Data: δ 0.07 (12 H, s), 0.56 (3 H, s), 0.87 and 0.90 (each 9 H, s), 1.17 (3 H, d, J 7), 4.2 (1 H, m), 4.55 (1 H, m), 4.97 (2 H, m), 5.82 (1 H, d, J 11), 6.45 (1 H, d, J 11), 6.87 (2 H, m), 7.5 (3 H, m) and 7.9 (2 H, m).

Preparation 25: Compound 21.

A mixture of 16 (200 mg), sodium hydrogen carbonate (0.5 g), sodium dithionite (Na₂S₂O₄) (0.5 g), and methyltridecylammonium chloride (0.05 g) in toluene (10 ml) and water (10 ml) under nitrogen was stirred vigorously at 80°C for 15 l h and then 85°C for 30 min. After cooling, the reaction mixture was partitioned between ether and water, and the organic layer was washed with water, dried and concentrated in vacuo. The residue was purified by chromatography on silica gel (eluant: 10% ether in petroleum ether) to give 21, colorless plates (from ether-methanol); m.p. 93-94°C, v max 1700 cm⁻¹; 80.06 (12 H, s), 0.55 (3 H, s), 0.87 and 0.90 (each 9 H, s), 4.2 (1 H, m), 4.5 (1 H, m), 4.96 (2 H, m), 5.82 (1 H, d, J 11) and 6.45 (1 H, d, J 11); m/z 640 (M⁺) and 248.

25

Preparation 26: Compounds 24 and 25.

An ice-cooled, stirred solution of 21 (225 mg) in tetrahydrofuran (3 ml) was diluted with methanol (8 ml) and treated with sodium borohydride (140 mg) portionwise over 50 min. After a further 10 minutes, the reaction mixture was partitioned between ethyl acetate and water, and the organic layer was washed with water, dried, and concentrated in vacuo. The residue was crystallised from ethermethanol to give 24 and 25 as needles. 24 and 25 have essentially superimposable NMR-spectra:

	• (¥)		
	e _s ;		
			,
		*	
	, * *	W)	
'es			
· 'n			
to the			
		70	
		70	

 δ 0.06 (12 H, s), 0.15-0.65 (4 H, m), 0.55 (3 H, s), 0.86 and 0.90 (each 9 H, s), 4.2 (1 H, m), 4.55 (1 H, m), 4.96 (2 H, m), 5.81 (1 H, d, J 11.5) and 6.46 (1 H, d, J 11.5).

Preparation 27: Compounds 26 and 27.

To an ice-cooled, stirred solution of starting material 16 (100 mg) in tetrahydrofuran (10 ml) under nitrogen was added sodium bis(2-methoxyethoxy)aluminium hydride (70% solution in toluene) dropwise until TLC showed essentially 10 complete consumption of starting material. The reaction mixture was then partitioned between ethyl acetate and sodium hydroxide solution (1 N), and the organic layer was washed with water, dried, and concentrated. The residue was purified by chromatography (silica gel: 10% ethyl acetate in pe-15 troleum ether as eluant) to give the title compounds. First eluted isomer was 26, δ 0.06 (12 H, s), 0.15-0.65 (4 H, m), 0.57 (3 H, s), 0.87 and 0.90 (18 H, 2 s), 1.05 (3 H, d, J 7 Hz), 3.45 (1 H, m), 4.2 (1 H, m), 4.55 (1 H, m), 4.96 (2 H, m), 5.51 (2 H, m), 5.82 (1 H, d, J 11 Hz) and 6.47 (1 H, d, 20 J Il Hz). This was followed by the more polar isomer 27, δ 0.06 (12 H, s), 0.15-0.65 (4 H, m), 0.57 (3 H, s), 0.87 and 0.90 (18 H, 2 s), 1.05 (3 H, d, J 7 Hz), 3.45 (1 H, m), 4.2 (1 H, m), 4.55 (1 H, m), 4.96 (2 H, m), 5.47 (2 H, m), 5.82 (1 H, d, J 11 Hz) and 6.47 (1 H, d, J 11 Hz). [It is 25 notable that a characteristic difference in the position and pattern of the two proton muliplet δ ca. 5.5 in the NMR spectra is observed for each of the pairs of 24-epimers 26/27, 38/39, 54/55 and 58/59. 26 and 27 were each obtained as needles from petroleum ether-methanol, m.p. 117-30 118°C and 122-123°C, respectively.

<u>Preparation 28:</u> Compounds <u>26</u> and <u>27</u> (alternative method).

An ice-cooled, stirred solution of starting material 35 16 (0.82 g) in tetrahydrofuran (1 ml) was diluted with 0.4 N

				,				7					
								×					
	,								. "				
	X-												
							*			ψ			
										δ . p			
		•					***	*					
		3	a		. 4	9		7 · · ·		<u> </u>			
		•			:				N. W.	+			
	1.7						4 .)	7 - 4			¥ .	*(3)	
							7					÷	
							1. V. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1						
-	-					• .1			$J = \frac{J}{J}$				
								ina " of the	al frage	, I			
	•										-1		
			÷.				⊕ ig. €1 g. **	- W-		Jeva		1.122.	
										* * *			
•					*	٠							
	7					v		, d	19.00	*			
	• *					4 -		5			3		
					ε.				‡				
								1		4.			
_		. 30					- *	المائدة المنطقة					
					1.	· ·		· \$		e. ?	e		
,						8 ,				* *	:	•	
									ţ.				
										.	4		
						ş e				r.			
					.*			, , , , , .					
					é								
								•					
								*50 x					* *
					g ²		· .	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1			N	5	

CeCl₃.6H₂O in methanol (4 ml) and further with methanol (2 ml), and treated with sodium borohydride (0.15 g), portionwise over 5 min. After a further 10 min., the reaction mixture was partitioned between ethyl acetate and water and 5 the organic layer was washed with water, dried, and concentrated in vacuo. The residue was purified as described in Preparation 27, to give separately crystalline 26 and 27.

Preparation 29: Compounds 22 and 23.

10 Method: as Preparation 27; Starting material: 15;
Data: 22 (less polar isomer), δ 0.07 (6 H, s), 0.57 (3 H, s),
0.15-0.65 (4 H, m), 0.88 (9 H, s), 1.05 (3 H, d, J 7), 3.45
(1 H, m), 3.85 (1 H, m), 4.64 (1 H, broad s), 4.91 (1 H,
broad s), 5.50 (2 H, m), 5.85 (1 H, d, J 11) and 6.47 (1 H, d,
15 J 11); 23 (more polar isomer), δ 0.07 (6 H, s), 0.57 (3 H, s),
0.15-0.65 (4 H, m), 0.88 (9 H, s), 1.05 (3 H, d, J 7), 3.45
(1 H, m), 3.85 (1 H, m), 4.64 (1 H, broad s), 4.91 (1 H, broad s), 5.46 (2 H, m), 5.85 (1 H, d J 11) and 6.47 (1 H, d, J 11).

20 Preparation 30: Compounds 28 and 29.

Method as Preparation 28; Starting material: 17
(0.65 g); Data: 28 (less polar isomer); needles (from ethermethanol); δ 0.06 (l2 H, s), 0.56 (3 H, s), 0.87 and 0.90
(each 9 H, s), 1.04 (3 H, d, J 7), 3.81 (1 H, m), 4.2 (1 H, d, J l1) and 6.45 (1 H, d, J l1); 29 (more polar isomer); needles (from ether-methanol); δ 0.06 (l2 H, s), 0.56 (3 H, s), 0.87 and 0.90 (each 9 H, s), 1.05 (3 H, d, J 7), 3.78
(1 H, m), 4.2 (l H, m), 4.55 (l H, m), 4.96 (2 H, m), 5.42
30 (2 H, m), 5.82 (l H, d, J l1) and 6.45 (l H, d, J l1).

Preparation 31: Compounds 30 and 31.

Method: as Preparation 28; Starting material: <u>18</u> (0.6 g); Data: <u>30</u> (less polar isomer); Needles (from methanol), m.p. 107-108°C; δ 0.06 (12 H, s), 0.56 (3 H, s),
0.87 and 0.90 (each 9 H, s), 1.05 (3 H, d, J 7), 3.75 (1 H,

					, ay	
		•		P.,	,x	
				* * ₁		
			r			
					0	
	4 .	ı		•	,	
	*		•			
'r -'	1					
		4 %				•
					N. O. C.	٨.
		·				
	in'					e>
	•					
-					104	
			· * ;			4
	00			. · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
			5	. #		
		14			7	
		· .				
~		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
	3					
			•			
					**	
	P.					£
		s				
	•				v ()	
	-36				*	
				*		
		* *		3		
					A.	
			*			
			×,	i e e e e e e e e e e e e e e e e e e e	- 1 √1,	
					4.	
ŧ						w
						4
٠,	7	· (1)		Ser. s		4.
2		4.		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		

m), 4.2 (1 H, m), 4.55 (1 H, m), 4.96 (2 H, m), 5.44 (2 H, m), 5.81 (1 H, d, J 11) and 6.45 (1 H, d, J 11); 31 (more polar isomer); needles (from methanol), m.p. 85-86°C; δ
O.06 (12 H, s), O.56 (3 H, s), O.87 and O.90 (each 9 H, s),
5 1.05 (3 H, d, J 7), 3.73 (1 H, m), 4.2 (1 H, m), 4.55 (1 H, m), 4.96 (2 H, m), 5.41 (2 H, m), 5.81 (1 H, d, J 11), and
6.45 (1 H, d. J 11).

Preparation 32: Compounds 32 and 33.

10

Method: as Preparation 28; Starting material: 19

(0.5 g); Data: 32 (less polar isomer); needles (from methanol); δ 0.06 (12 H, s), 0.57 (3 H, s), 0.87 (9 H, s), 0.90

(18 H, s), 1.05 (3 H, d, J 7), 3.7 (1 H, m), 4.2 (1 H, m),

4.55 (1 H, m), 4.96 (2 H, m), 5.48 (2 H, m), 5.82 (1 H, d,

15 J 11) and 6.45 (1 H, d, J 11); 33 (more polar isomer);

needles (from methanol); δ 0.06 (12 H, s), 0.57 (3 H, s),

0.87 (9 H, s),0.90 (18 H, s), 1.05 (3 H, d, J 7), 3.65 (1 H, m), 4.2 (1 H, m), 4.55 (1 H, m), 4.96 (2 H, m), 5.45 (2 H, m), 5.82 (1 H, d, J 11) and 6.45 (1 H, d, J 11).

Preparation 33: Compounds 34 and 35.

Method: as Preparation 28; Starting material: 20 (197 mg); Modification: only 2 ml of CeCl₃ solution used; Data: 34 (less polar isomer; δ 0.06 (12 H, s), 0.57 (3 H, s), 0.87 and 0.91 (each 9 H, s), 1.06 (3 H, d, J 7), 4.2 (1 H, m), 4.55 (1 H, m), 4.96 (2 H, m), 5.16 (1 H, m), 5.63 (2 H, m), 5.81 (1 H, d, J 11), 6.46 (1 H, d, J 11) and 7.34 (5 H, m); 35 (more polar isomer); δ 0.06 (12 H, s), 0.55 (3 H, s), 0.87 and 0.91 (each 9 H, s), 1.08 (3 H, d, J 7), 30 4.2 (1 H, m), 4.55 (1 H, m), 4.96 (2 H, m), 5.16 (1 H, m), 5.61 (2 H, m), 5.81 (1 H, d, J 11), 6.46 (1 H, d, J 11) and 7.34 (5 H, m).

Preparation 34: Compounds 36 and 37.

A stirred solution of $\underline{16}$ (146 mg) in tetrahydrofuran (4 ml) under nitrogen was cooled to about -20°C and treated

. 30			
	•		
×10		*	
,			
	•		
		i sa marana da sa m	
*			
	a a separation of the second	n man in the second of the	
			7
	2 D		
			-
		A contract of the contract of	
, 7	AP		
. •	W		
. •		·	
. *			
.*			

dropwise with methyl-lithium (ca. 1 M solution in ether) until TLC showed essentially complete consumption of starting material. The reaction mixture was then partitioned between ether and water and the organic layer was washed 5 with water, dried, and concentrated. The residue was crystallised from ether-methanol containing a trace of triethylamine to give 36 and 37 as needles. Compounds 36 and 37 have essentially superimposable NMR spectra: δ 0.06 (12 H, s), 0.15-0.65 (4 H, m), 0.56 (3 H, s), 0.87 and 0.90 (each 9 H, s), 1.03 (3 H, d, J 7), 1.27 (3 H, s), 4.2 (1 H, m), 4.55 (1 H, m), 4.96 (2 H, m), 5.31 (1 H, d, J 16), 5.54 (1 H, dd, J 7, 16), 5.81 (1 H, d, J 11) and 6.46 (1 H, d, J 11).

Preparation 35: Compound 16 (from recycling of 26 and 27).

A solution of either <u>26</u>, <u>27</u>, or a mixture of these two compounds (0.5 g) in dichloromethane (30 ml) was stirred under nitrogen at room temperature with active manganese dioxide (4.0 g) for 6 h. The reaction mixture was filtered, concentrated and the residue purified as in Preparation 19 to give crystalline 16.

Preparation 36: Compound 38.

A solution of starting material 26 (21 mg), anthracene (4 mg) and triethylamine (1 drop) in toluene (5 ml) under N₂ in a Pyrex flask was irradiated with light from a high pressure ultra-violet lamp, type TQ 150Z2 (Hanau) at room temperature for 100 min. The solution was filtered, concentrated in vacuo and the residue purified by chromatography (silica gel; 15% ethyl acetate in petroleum ether as eluant) to give 38, δ 0.06 (12 H, s), 0.15-0.65 (4 H, m), 0.55 (3 H, s), 0.88 (18 H, s), 1.05 (3 H, d, J 7 Hz), 3.5 (1 H, m), 4.2 (1 H, m), 4.35 (1 H, m), 4.85 (1 H, m), 5.17 (1 H, m), 5.50 (2 H, m), 5.99 (1 H, d, J 12 Hz) and 6.24 (1 H, d, J 12 Hz).

	* '			*
* * * * * * * * * * * * * * * * * * *				
* * * * * * * * * * * * * * * * * * *		A STATE OF THE STA	•	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	
		·		
		•		
		- is		
, c		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
¥		*		<.
,				
40		ā.		
			-	
	ii ii			
*.				
3 - 4 % -10				
			AL .	
	2.3 <u>.</u>			
* · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
				•
*		tang mengantan di kanalan di kana Tanggaran di kanalan d	17	
	e de Salanda de Salanda Caranda de Salanda de			
14		er e		
		· · ·	(¥)	

It should be noted that in the eluant system specified above, 38 is less polar than and distinguishable on TLC from 39.

Preparations 37-51: Compounds 39 - 53.

Using the method of Preparation 36, the following starting materials IV (20-30 mg) were converted to the corresponding products V, which were each purified by chromatography using the eluant system specified (the entry in the 'Eluant' column indicates the percentage of the more polar component of either an ethyl acetate (EtOAc) or ether (Et₂O) in petroleum ether mixture):-

15	Prepar- ation	V	IA	Eluant	Data (for V)
	. 37	<u>39</u>	27	15% EtOAc	δ 0.06 (12 H, s), 0.15- 0.65 (4 H, m), 0.55 (3 H, s),
	•	•	• • ·		0.88 (18 H, s), 1.05(3H, d,
		•			J 7), 3.45(1 H, m), 4.2 (1H,
20	•				m), 4.35 (1 H, m), 4.85 (1H,
					m), 5.17 (1 H, m), 5.46 (2H,
					m), 5.99 (1 H, d, J 12) and.
	20	40	22	150 ELON-	6.24 (1 H, d, J 12).
25	38	40	22	15% EtOAc	
23					(4 H, m), 0.56 (3 H, s), 0.89 (9 H, s), 1.05 (3 H, d,
			•		J 7), 3.5 (1 H, m), 3.85 (1
			•	·	H, m), 4.8 (1 H, m), 5.0 (1
					H, m), 5.50 (2 H, m) and 6.1
30					(2 H, ABq, J 11).
	39	41	<u>23</u>	15% EtOAc	δ 0.06 (6 H, s), 0.15-0.65
					(4 H, m), 0.56 (3 H,s),
	*				0.89 (9 H, s), 1.05 (3 H, d,
			·		J 7), 3.45 (1 H, m), 3.85 (1
35		-			H, m), 4.8 (1 H, m), 5.0 (1
					H, m), 5.47 (2 H, m) and 6.1 (2 H, ABq, J 11).

·	e generalise	A 4	·						
.**				n.			,		
								•	
			*	. ,	* *				
		¥.		* .	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	٠			
									100 at 1
				%. *	113				
*	, Y					· ;		•	
		,			*		•	. x (1)	*
			4			-			
					* ·				
30						•			
÷,									
		ī							
		ž							
							*		
	e y		,		*				
		• • • • • • • • • • • • • • • • • • •							
*									
* · ·			*		* ; * ; * ;				
* .					•				*
· · ·	* * * * * * * * * * * * * * * * * * *	er.		% *			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
÷			No.	§*		177			· ·

	Prepar- ation	V	VI	Eluant	Data (for V)
5	40	<u>42</u>	<u>28</u>	10% Et ₂ 0	δ 0.06 (12 H, s), 0.55 (3 H, s), 0.88 (18 H, s), 1.04 (3 H, d, J 7), 3.81 (1 H, m), 4.2 (1 H, m), 4.35 (1 H, m), 4.85 (1 H, m), 5.45 (2 H, m), 5.99 (1 H, d, J 12) and 6.24
10	41	43	<u>29</u>	10% Et ₂ 0	(1 H, d, J 12). δ 0.06 (12 H, s), 0.55 (3H, s), 0.88 (18 H, s), 1.04 (3 H, d, J 7), 3.78 (1 H, m), 4.2 (1 H, m), 4.35 (1 H, m),
15					4.85 (1 H, m), 5.41 (2 H, m), 5.99 (1 H, d, J 12) and 6.24 (1 H, d, J 12).
	42	44	<u>30</u>	10% Et ₂ 0	δ 0.06 (12 H, s), 0.55 (3 H, s), 0.88 (18 H, s), 1.04 (3 H, d, J 7), 3.75 (1 H, m),
20					4.2 (1 H, m), 4.35 (1 H, m), 4.86 (1 H, m), 5.16 (1 H, m), 5.43 (2 H, m), 5.99 (1 H, d, J 12) and 6.24 (1 H, d, J 12),
25	43	<u>45</u>	31	10% Et ₂ 0	δ 0.06 (12 H, s), 0.55 (3 H, s), 0.88 (18 H, s), 1.04 (3 H, d, J 7), 3.73 (1 H, m), 4.2 (1 H, m), 4.35 (1 H, m), 4.86 (1 H, m), 5.16 (1 H, m),
30	44	46	<u>32</u>	10% Et ₂ 0	5.41 (2 H, m), 5.99 (1 H, d, J 12) and 6.24 (1 H, d, J 12). δ 0.06 (12 H, s), 0.55 (3 H,
35	•				s), 0.88 (18 H, s), 0.90 (9 H, s), 1.04 (3 H, d, J 7), 3.67 (1 H, m), 4.2 (1 H, m), 4.35 (1 H, m), 4.86 (1 H, m), 5.16 (1 H, m), 5.47 (2 H, m), 5.99 (1 H, d, J 12) and 6.24 (1 H, d, J 12).

		ů.				
						,
					÷	
						*
i:						
i.						e ka
				. •		
						- 10
	•					
			ti e			
						_¥ ,
		÷				
		4				<i>□</i>
		,			G.	

	Prepar- ation	V	۸i	Eluant	Data (for V)
5	45	47	33	10% Et ₂ 0	δ 0.06 (12 H, s), 0.55 (3 H, s), 0.88 (18 H, s), 0.90 (9 H, s), 1.04 (3 H, d, J 7), 3.63 (1 H, m), 4.2 (1 H, m), 4.35 (1 H, m), 4.86 (1 H, m),
10				. ·	5.16 (1 H, m), 5.43 (2 H, m), 5.99 (1 H, d, J 12), and 6.24 (1 H, d, J 12).
	46	48	<u>34</u>	10% Et ₂ 0	δ 0.08 (12 H, s), 0.56 (3 H, s), 0.90 (18 H, s), 4.2 (1 H, m), 4.4 (1 H, m), 4.87 (1 H,
15				· .	m), 5.17 (2 H, m), 5.61 (2 H, m), 6.02 (1 H, d, J 11), 6.26 (1H, d,J 11) and 7.34 (5 H,m),
20	47	<u>49</u>	<u>35</u>	10% Et ₂ O	δ 0.08 (12 H, s), 0.56 (3 H, s), 0.90 (18 H, s), 4.2 (1 H, m), 4.4 (1 H, m), 4.87 (1 H, m), 5.17 2 H, m), 5.59 (2 H, m), 6.02 (1 H, d, J 11), 6.26
25	48	<u>50</u>	24	30% Et ₂ 0	(1H, d,J 11) and 7.34 (5 H,m). δ 0.06 (12 H, s), 0.15-0.65 (4 H, m), 0.54 (3 H, s), 0.88 (18 H, s), 4.18 (1 H, m), 4.37 (1 H, m), 4.86 (1 H, m), 5.17 (1 H, m),
30	49	<u>51</u>	25	30% Et ₂ 0	6.00 (1 H, d, J 12) and 6.24 (1 H, d, J 12). δ 0.06 (12 H, s), 0.15-0.65
35				·	(4 H, m), O.54 (3 H, s), O.88 (18 H, s), 4.18 (1 H, m), 4.37 (1 H, m), 4.86 (1 H, m), 5.17 (1 H, m), 6.00 (1 H, d, J 12) and 6.24 (1 H, d, J 12).

			R. A.
	·		
. · . ·	1		
*	•		
r .	•		
) (6)	* .		
	· .		
±6 17			
*	*		
3	<i>*</i> · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
			-
à.			
t.			
j.			
×			
i.			
*			
	A.		
¥			
• • • • • • • • • • • • • • • • • • •	ı		
موا د اور د اور			
ا پورځ			
	•		
· .			
<u>.</u> 33		,	
*			ye.
ਰੂੰ . 3.	204		* * * * * * * * * * * * * * * * * * *
			i de la companya de l
**	No. of the second secon		

Prepar- ation	V	VI	Eluant	Data (for V)
50 5	52	<u>36</u>	20% Et ₂ 0	δ 0.06 (12 H, s), 0.15-0.65 (4 H, m), 0.55 (3 H, s), 0.88 (18 H, s), 1.02 (3 H, d, J 7),
		•		1.26 (3 H, s), 4.2 (1 H, m),
				4.35 (1 H, m), 4.85 (1 H, m), 5.17 (1 H, m), 5.31 (1 H, d,
10.				J 16), 5.54 (1 H, dd, J 7, 16),
				5.99 (1 H, d, J 12) and 6.24
				(1 H, d, J 12).
51	<u>53</u>	<u>37</u>	20% Et ₂ 0	δ 0.06 (12 H, s), 0.15-0.65
				(4 H, m), 0.55 (3 H, s), 0.88
15				(18 H, s), 1.02 (3 H, d, J 7),
				1.26 (3 H, s), 4.2 (1 H, m),
•				4.35 (1 H, m), 4.85 (1 H, m),
	•	• •		5.17 (1 H, m), 5.31 (1 H, d,
				J 16), 5.54 (1 H, dd, J 7, 16),
20				5.99 (1 H, d, J 12) and 6.24
				(1 H, d, J 12).

					2.	
		·				
•			· .		ż	
				.3*		
	À					ş-
•						
•					21	lg.
7						

Preparation 52: Compound 14a (Z=Z'=OSiMe2But).

Method: as Preparation 36; Starting material: 12
(28 mg); Modification: the triethylamine was omitted;
Chromatography eluant: 5% ether in petroleum ether; δ 0.06
5 (12 H, s), 0.59 (3 H, s), 0.88 (18 H, s), 1.14 (3 H, d, J 7),
4.2 (1 H, m), 4.4 (1 H, m), 4.86 (1 H, m), 5.17 (1 H, m),
5.99 (1 H, d, J 12), 6.24 (1 H, d, J 12) and 9.58 (1 H, d, J 3).

Preparation 53: Compound 14b (Z=H, Z'=OSiMe₂Bu^t).

Method: as Preparation 36; Starting material: 13
(24 mg); Modification: the triethylamine was omitted;
Chromatography eluant: 5% ether in petroleum ether; δ 0.06
(6 H, s), 0.60 (3 H, s), 0.88 (9 H, s), 1.14 (3 H, d, J 7),
15 3.85 (1 H, m), 4.78 (1 H, m), 4.99 (1 H, m), 6.1 (2 H, ABq, J 11) and 9.59 (1 H, d, J 3).

<u>Preparation 54:</u> Compound <u>54</u>.

A solution of starting material <u>26</u> (30 mg) and tetra
20 butylammonium fluoride (60 mg) in tetrahydrofuran (5 ml) was heated at 60°C under N₂ for 60 min. After cooling, the reaction solution was partitioned between ethyl acetate and 2% sodium hydrogen carbonate solution, and the organic layer was washed with water, dried and concentrated. The residue

25 was purified by chromatography (silica gel, ethyl acetate as eluant) to give <u>54</u>, λ_{max} (EtOH) 265 nm, δ 0.15-0.65 (4 H, m), 0.58 (3 H, s), 0.8-1.1 (1 H, m), 1.05 (3 H, d, J 7), 3.5 (1 H, m), 4.2 (1 H, m), 4.5 (1 H, m), 4.97 (1 H, m), 5.11 (1 H, m), 5.51 (2 H, m), 5.88 (1 H, d, J 11) and 6.57 (1 H, 30 d, J 11).

Preparation 55: Compound 55.

Method: as Preparation 54; Starting material: $\underline{27}$ (26 mg); λ_{max} (EtOH) 265 nm, δ 0.15-0.65 (4 H, m), 0.58 35 (3 H, s), 0.8-1.1 (1 H, m), 1.05 (3 H, d, J 7), 3.45 (1 H,

			e de la companya de l	· ·	2% ·
	er e			, ī .	
,					
		e es is			
		*	* , * ,		
		x *			
			ar V		,
* * * * * * * * * * * * * * * * * * * *	<u> </u>				
e de la companya de La companya de la co	i, − • • • • • • • • • • • • • • • • •				
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					
* ************************************	•				
" .		,			
		*			
the second secon	<i>T</i>				echates
1		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
			W. 7		
	*				
	•	× -	A Contract of the contract of		
		.			

m), 4.5 (1 H, m), 4.97 (1 H, m), 5.11 (1 H, m), 5.48 (2 H, m), 5.88 (1 H, d, J 11) and 6.57 (1 H, d, J 11).

Preparation 56: Equilibration of compounds 59 and 73.

A solution of 59 (73 mg) in ethanol (20 ml) was heated under reflux under nitrogen for 40 min. After cooling, the solvent was removed in vacuo, and the residue purified by chromatography (silica gel, ethyl acetate as eluant) to return 59 followed by the more polar 73, δ 0.15-0.65 (4 H, 10 m), 0.72 (3 H, s), 0.8-1.1 (1 H, m), 1.05 (3 H, d, J 7), 3.45 (1 H, m), 4.2 (2 H, m), 5.47 (3 H, m) and 5.83 (2 H, m).

15

20

25

30

	97				•
o e		٧, ٠			
	-4 				
•					
	i				•
	÷.	7.0			
			1.00	2.9	
				<i>*</i>	
	. ·				
	· .				

10

15

20

25

30

35

Example 1: (1'E, 3R, 5Z, 7E, 20R)-9, 10-seco-20-(3'-cyclopropyl-3'-hydroxyprop-1'-enyl)3-hydroxypregna-5, 7, 10(19)-triene, isomer A (Compound 56).

A solution of starting material $\underline{40}$ (37 mg) and tetrabutylammonium fluoride (90 mg) in tetrahydrofuran (4 ml) was heated under reflux under N₂ for 1 h. After cooling, the reaction solution was partitioned between ethyl acetate and 2% sodium hydrogen carbonate solution, and the organic layer was washed with water, dried and concentrated. The residue was purified by chromatography (silica gel; 50% ethyl acetate in petroleum ether as eluant) to give $\underline{56}$, λ_{max} (EtOH) 265 nm, δ 0.15-0.65 (4 H, m) 0.55 (3 H, s), 1.05 (3 H, d, J 7), 3.5 (1 H, m), 3.94 (1 H, m), 4.81 (1 H, m), 5.02 (1 H, m), 5.50 (2 H, m), 6.01 (1 H, d, J 11) and 6.24 (1 H, d, J 11).

Example 2: (1'E,3R,5Z,7E,2OR)-9,10-seco-20-(3'-cyclopropyl-3'-hydroxyprop-1'-enyl)3-hydroxypregna-5,7,10(19)-triene,
isomer B (compound 57).

Method: as Example 1; Starting material: $\underline{41}$ (40 mg); Data: $\lambda_{\rm max}$ (EtOH) 265 nm, δ 0.15-0.65 (4 H, m), 0.55 (3 H, s), 1.05 (3 H, d, J 7), 3.45 (1 H, m), 3.94 (1 H, m), 4.81 (1 H, m), 5.02 (1 H, m), 5.47 (2 H, m), 6.01 (1 H, d, J 11) and 6.24 (1H, d, J 11).

Method: as Example 1; Starting material: 38 (15 mg); Chromatography eluant: ethyl acetate; Data: T_R 10.4 min, λ_{max} (EtOH) 265 nm, δ 0.15-0.65 (4 H, m), 0.56 (3 H, s), 0.75-1.1 (1 H, m), 1.05 (3 H, d, J 7 Hz), 3.47, (1 H, m), 4.2 (1 H, m), 4.4 (1 H, m), 4.99 (1 H, m),

. ⊛ ,	* * * * * * * * * * * * * * * * * * * *	*	
*			
¥.			
· ·			
	•		
, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,			
		-	
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
		<u>*</u> .	
2 m - m - m - m - m - m - m - m - m - m			,
•			
en en fant fan de fan d			
•			
	•		
*	**		
	1		
N			
1			
8			

10

15

20

25

30

5.31 (1 H, m), 5.50 (2 H, m), 5.99 (1 H, d, J 11 Hz); and 6.36 (1 H, d, J 11 Hz); m/z 412 (M^+) and 134.

Example 4: Compound 58 (alternative method)

A solution of 54 (15 mg), anthracene (4 mg) and triethylamine (20 mg) in toluene (5 ml) under N_2 in a Pyrex flask was irradiated with light from a high pressure ultraviolet lamp, type TQ 150Z2 (Hanau) at room temperature for 100 min. The solution was concentrated in vacuo and the residue purified by chromatography (silica gel; ethyl acetate as eluant) to give 58.

Example 5: (1S,1'E,3R,5Z,7E,2OR)-(9,10)-seco-20--(3'-cyclopropyl-3'-hydroxyprop-1'enyl)-1,3-dihydroxypregna-5,7,1O(19)triene, isomer B (compound 59).

A solution of 39 (45 mg) and tetrabutylammonium fluoride (90 mg) in tetrahydrofuran (4 ml) was heated under reflux under N₂ for 60 min. After cooling, the reaction solution was partitioned between ethyl acetate and 2% sodium hydrogen carbonate solution, and the organic layer was washed with water, dried and concentrated. The residue was purified by chromatography (silica gel; ethyl acetate as eluant) followed by crystallisation from methyl formate to give 59 as needles, m.p. 166-168 °C, T_R 9.2 min, λ_{max} (EtOH) 265 nm, δ 0.15-0.65 (4 H, m), 0.56 (3 H, s), 0.75-1.1 (1 H, m), 1.05 (3 H, d, J 7 Hz), 3.45 (1 H, m), 4.2 (1 H, m), 4.4 (1 H, m), 4.99 (1 H, m), 5.31 (1 H, m), 5.47 (2 H, m), 5.99 (1 H, d, J 11 Hz), and 6.36 (1 H, d, J 11 Hz); m/z 412 (M⁺) and 134.

Example 6: Compound 59 (alternative method)

.A solution of $\underline{55}$ (15 mg), anthracene (4 mg) and triethylamine (20 mg) in toluene (5 ml) under N₂ in a Pyrex flask was irradiated with light from a high pressure ultra-

	*	
	*	
	G C	* I like the second of the sec
ķ		
	• 1	
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	<u> </u>
	**************************************	× ×
		in the second of
t		
9		
*		
414.		

15

20

25

30

violet lamp, type TQ 150Z2 (Hanau) at room temperature for 100 min. The solution was concentrated in vacuo and the residue purified by chromatography (silica gel; ethyl acetate as eluant) to give 59.

5 <u>Example 7</u>: Compound <u>59</u> (alternative method).

A solution of <u>73</u> (125 mg) in ether (9 ml) was kept under nitrogen in the dark at about 20°C for 10 days. The solvent was removed <u>in vacuo</u> and the residue purified by chromatography (silica gel; ethyl acetate as eluant) followed by crystallisation from methyl formate to give <u>59</u>.

Example 8: (1S,1'E,3R,5Z,7E,2OR)-(9,10)-seco-20--(3'cyclopentyl-3'-hydroxyprop-1'-enyl)-1,3-dihydroxypregna-5,7,10(19)-triene, isomer A (compound 60).

Method: as Example 1; Starting material $\underline{42}$ (49 mg); Chromatography eluant: ethyl acetate; Data: λ max (EtOH) 265 nm; δ 0.56 (3 H, s), 1.03 (3 H, d, J 7), 3.8 (1 H, m), 4.2 (1 H, m), 4.4 (1 H, m), 4.98 (1 H, m), 5.31 (1 H, m), 5.45 (2 H, m), 5.99 (1 H, d, J 12) and 6.36 (1 H, d. J 12); m/z 440 (M⁺) and 134; T_p 8.2 min.

Method: as Example 1; Starting material $\underline{43}$ (31 mg); Chromatography eluant: ethyl acetate; Data: λ max (EtOH) 265 nm; δ 0.55 (3 H, s), 1.03 (3 H, d, J 7), 3.77 (1 H, m), 4.2 (1 H, m), 4.4 (1 H, m), 4.98 (1 H, m), 5.31 (1 H, m), 5.41 (2 H, m), 5.99 (1 H, d, J 12) and 6.36 (1 H, d, J 12); m/z 440 (M⁺) and 134; T_R 6.6 min.

•		
-		
	*	
	. *	
ř		
	. "	
3.7 A Maria		e George
(水) (水)		
į.	•.	
3 1		
4		
:		-
100 miles 100 mi		

 N.		
, ,		
4.		
		b
is .		

25

Example 10: (1<u>S</u>,1'<u>E</u>,3<u>R</u>,5<u>Z</u>,7<u>E</u>,20<u>R</u>)-(9,10)-seco-20--(3'-cyclohexyl-3'-hydroxyprop-l'-enyl)-1,3-dihydroxypregna-5,7,10(19)-triene, isomer A (compound <u>62</u>).

5 Method: as Example 1; Starting material: 44
(40 mg); Chromatography eluant: ethyl acetate; Data:
λ_{max} (EtOH) 265 nm; δ O.56 (3 H, s), 1.04 (3 H, d, J 7),
3.75 (1 H, m), 4.2 (1 H, m), 4.4 (1 H, m), 4.98 (1 H, m),
5.31 (1 H, m), 5.43 (2 H, m), 5.99 (1 H, d, J 12), 6.36
10 (1 H, d, J 12); m/z 454 (M⁺) and 134; T_R 7.2 min.

Example 11: (1<u>S</u>,1'<u>E</u>,3<u>R</u>,5<u>Z</u>,7<u>E</u>,20<u>R</u>)-(9,10)-seco-20--(3'-cyclohexyl-3'-hydroxyprop-1'-enyl)-1,3-dihydroxypregna-5,7,10(19)-triene, isomer B (compound 63).

Method: as Example 1; Starting material: 45
(41 mg); Chromatography eluant: ethyl acetate; Data:

λ_{max} (EtOH) 265 nm; δ 0.56 (3 H, s), 1.04 (3 H, d, J 7),
3.73 (1 H, m), 4.2 (1 H, m), 4.4 (1 H, m), 4.98 (1 H, m),
20 5.31 (1 H, m), 5.40 (2 H, m), 5.99 (1 H, d, J 12), 6.36
(1 H, d, J 12); m/z 454 (M⁺) and 134; T_R 5.8 min.

Example 12: (1S,1'E,3R,5Z,7E,2OR)-(9,10)-seco-20--(4',4'-dimethyl-3'-hydroxybut-1'-enyl)-1,3-dihydroxypregna-5,7,10(19)-triene, isomer A (compound 64).

Method: as Example 1; Starting material: $\underline{46}$ (29 mg); Chromatography eluant: ethyl acetate; Data: T_R 8.2 min, λ_{max} (EtOH) 265 nm, δ 0.56 (3 H, s), 0.89 (9 H, s), 1.04 (3 H, d, J 7), 3.67 (1 H, m), 4.2 (1 H, m), 4.41 (1 H, m), 4.99 (1 H, br s), 5.31 (1 H, m), 5.47 (2 H, m), 6.00 (1 H, d, J 11) and 6.37 (1 H, d, J 11).

	1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1			
	* A.			
		•••		
		•		
		,		
		•		•
		* *		
			, d	
				2
				*
			: * * * * * * * * * * * * * * * * * * *	2 .
			•	
	** ***			
				*
1				
	0.00		, ¹	
		* · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	* *	
•				
	·	* *		
a) .		en e	14	the second
		N V		
*		S		
•				*
			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
•				
4		*		
ar ē	:			÷
				* * *
	, ÿ×		* 050 4	
The same		in the second		
×	ing.			

20

25

Method: as Example 1; Starting material: $\underline{47}$ (27 mg); Chromatography eluant: ethyl acetate; Data: T_R 6.8 min, λ_{max} (EtOH) 265 nm, δ 0.56 (3 H, s), 0.88 (9 H, s), 1.04 (3 H, d, J 7), 3.63 (1 H, m), 4.2 (1 H, m), 4.40 (1 H, m), 4.99 (1 H, br s), 5.31 (1 H, m), 5.43 (2 H, m), 6.00 (1 H, d, J 11) and 6.36 (1 H, d, J 11).

Example 14: (1S, 1'E,3R,5Z,7E,2OR)-(9,10)-seco-20--(3'-hydroxy-3-phenylprop-1'-enyl)-1,3-dihydroxypregna-5,7,10(19)-triene, isomer A (compound 66).

Method: as Example 1; Starting material: $\underline{48}$ (29 mg); Chromatography eluant: ethyl acetate; Data: T_R 8.2 min., λ_{max} (EtOH) 265 nm, δ 0.56 (3 H, s), 1.04 (3 H, d, J 7), 4.2 (1 H, m), 4.40 (1 H, m), 4.98 (1 H, m), 5.12 (1 H, m), 5.31 (1 H, m), 5.60 (2 H, m), 6.00 (1 H, d, J 11), 6.36 (1 H, d, J 11) and 7.33 (5 H, m).

Example 15: (1S,1'E,3R,5Z,7E,2OR)-(9,10)-seco-20--(3'-hydroxy-3-phenylprop-1'-enyl)-1,3-dihydroxypregna-5,7,10(19)-triene, isomer B (compound 67).

Method: as Example 1; Starting material: $\underline{49}$ (42 mg); Chromatography eluant: ethyl acetate; Data: T_R 7.2 min., λ_{max} (EtOH 265 nm, δ 0.54 (3 H, s), 1.06 (3 H, d, J 7), 4.2 (1 H, m), 4.42 (1 H, m), 4.97 (1 H, m), 5.13 (1 H, m), 5.30 (1 H, m), 5.59 (2 H, m), 5.99 (1 H, d, J 11), 6.36 (1 H, d, J 11) and 7.33 (5 H, m).

						(1)	
		v (4)	*				
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	t de la companya de l		* '		
-1				**************************************			
			. *				
A							
					* *		
***					ont _s		

				1		24 24	
1000							
			*			•	
			, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,				
	' '/, 11 	i i i i i i i i i i i i i i i i i i i	and the second second	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	- pa	****	a de a
	•	÷ .		4 4			
***		•					
•						v.	
		(X) (A) (A)					•
*	Age Sec.	<i>α\$</i>	****				
10			- 4	:			
		•		7,	al)		
		No.	de la companya de la				a de la companya de l

20

25

45

Example 16: (1S,3R,5Z,7E,2OR)-(9,10)-seco-20-(3'-cyclopropyl-3'-hydroxypropyl)-1,3-di-hydroxypregna-5,7,10(19)-triene, isomer A (compound 68).

5 Method: as Example 1; Starting material: <u>50</u> (40 mg); Chromatography eluant: ethyl acetate;
Data: λ_{max} (EtOH) 265 nm, δ 0.15-0.65 (4 H, m),
0.54 (3 H, s), 0.93 (3 H, d, J 7), 4.2 (1 H, m), 4.4 (1 H, m), 4.99 (1 H, m), 5.31 (1 H, m), 5.99 (1 H, d, J 12) and
0 6.36 (1 H, d, J 12).

Example 17: (1S,3R,5Z,7E,2OR)-(9,10)-seco-20-(3'-cyclopropyl-3'-hydroxypropyl)-1,3-di-hydroxypregna-5,7,10(19)-triene, isomer B (compound 69).

Method: as Example 1; Starting material: 51 (22 mg); Chromatography eluant: ethyl acetate; Data: λ_{max} (EtOH) 265 nm, δ 0.15-0.65 (4 H, m), 0.54 (3 H, s), 0.93 (3 H, d, J 7), 4.2 (1 H, m), 4.4 (1 H, m), 4.99 (1 H, m), 5.31 (1 H, m), 5.99 (1 H, d, J 12) and 6.36 (1 H, d, J 12).

Example 18: (1S,1'E,3R,5Z,7E,2OR)-(9,10)-seco-20-(3'-cyclopropyl-3'-hydroxy-but-l'-enyl)1,3-dihydroxypregna-5,7,10(19)-triene,
isomer A (compound 70).

Method: as Example 1; Starting material: $\underline{52}$ (19 mg); Chromatography eluant: ethyl acetate; Data: λ_{max} (EtOH) 265 nm, δ O.15-O.65 (4 H, m), O.55 (3 H, s), 1.02 (3 H, d, J 7), 1.26 (3 H, s), 4.2 (1 H, m), 4.4 (1 H, m), 5.31 (1 H, d, J 16), 5.31 (1 H, m), 5.54 (1 H, dd, J 7 and 16), 5.99 (1 H, d, J 12) and 6.36 (1 H, d, J 12).

				Į.	
•			£%		. 7
e			4		
Ž.					
			4		
43		* . * . *	· · · · · · · · · · · · · · · · ·		
	Mr. E				
	<i>y</i> ,				
wr.	7				
	* · ·				•
13 221					•
The control of the co					
,					. `
		. *	Ν, .		
			,		
		,			
			, <u>.</u>		
1			* * * * * * * * * * * * * * * * * * *		
			U.s	1	
		The the time of		*	
*.					
Total Control	").	e e			
				1	
	4 - 4	P* P*	10 m		
*					
F m		-		•	*
1			* (1)		

a.		V. 1.			
			1 74		
*			*****	- E.	
-	and the second s				
*					
i					
		, Total School Control			
			*		
*					
				* 4	•
		e d'alpe			
\$ 100 mg					
			. * .	4.1	•
2					
1		4		· •	
		N	8 , . , . , . ,		4 .
!					
\$ 30 g*		1	*	A	
	± 1.29°		* - 2		ve-
		- T			W
, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		Mer . V			
W			The state of the s	*	

5 Method: as Example 1; Starting material: <u>53</u> (17 mg); Chromatography eluant: ethyl acetate;
Data: λ_{max} (EtOH) 265 nm, δ 0.15-0.65 (4 H, m),
0.55 (3 H, s), 1.02 (3 H, d, J 7), 1.26 (3 H, s), 4.2
(1 H, m), 4.4 (1 H, m), 5.31 (1 H, d, J 16), 5.31 (1 H,
10 m), 5.54 (1 H, dd, J 7 and 16), 5.99 (1 H, d, J 12) and
6.36 (1 H, d, J 12).

Example 20: Dermatological Cream Containing 59.

In 1 g almond oil was dissolved 1 mg 59. To this solution was added 40 g of mineral oil and 20 g of selfemulsifying beeswax. The mixture was heated to liquify. After the addition of 40 ml hot water, the mixture was mixed well. The resulting cream contains approximately 10 µg of 59 per gram of cream.

. Example 21 Capsules containing 59.

59 was dissolved in a triglyceride of a medium chain fatty acid to a final concentration of $50~\mu g$ 59/ml oil. 10 Parts by weight of gelatine, 5 parts by weight glycerine, 0.08 parts by weight potassium sorbate, and 14 parts by weight distilled water were mixed together with heating and formed into soft gelatine capsules. These were then filled each with 100 μl of the 59 in oil solution, such that each capsule contained $5~\mu g$ 59.

30

25

,		
108		
×.		
		·
,		
*		
•		
	γ	
Š.		
	المناهري والمناهرين والمناف والمناهري والمناهري والمناهرين والمناهرين والمناهرين والمناف والمناف والمناف والمناف	
•		
* *		

WHAT WE CLAIM IS:

A compound of the formula I

in which formula X stands for hydrogen, C_1 - C_6 -alkyl, halogen or hydroxy; Y stands for hydrogen or hydroxy; R^1 and R^2 , which may be the same or different, stand for C_1 - C_6 -alkyl, optionally substituted with halogen or hydroxy, with the proviso that R^1 and R^2 cannot both be methyl when X is other than C_1 - C_6 -alkyl, or R^1 and R^2 , taken together with the carbon atom numbered 25, can form a saturated or unsaturated C_3 - C_9 carbocyclic ring including an aromatic ring which may optionally be substituted at any possible position(s) with C_1 - C_6 -alkyl, halogen or hydroxy; R^3 stands for hydrogen or C_1 - C_6 -alkyl; R^4 and R^5 represent either each hydrogen, or when taken together constitute a bond with the result that a double bond connects carbon atoms numbered 22 and 23; and bioreversible derivatives thereof.

- 30
- 2. A compound according to claim 1, in crystalline form.
- 3. A compound according to claim 1, which is a compound of formula I in which \mathbb{R}^3 is hydrogen or methyl.

			***	1.1.1	
		ξ _i · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	en e		4.
			ἡ	.i.	
			* * * * * * * * * * * * * * * * * * *	, the	
·.		÷.	* .		
					: ec
			d _i		
	i	· ·	0.0	,	
		n •			
	- ·	n n			
		****	, A ₁ -e ₁	*	
		1.		* * * * * * * * * * * * * * * * * * *	
*			× 5 ,	્ સ્	i.
8) 1 4. 4		*			2.80
*			<u>.</u> . *	9	100
					*
		4.		٨ .	
	4				
		1	, s		* *
		×		. (
**	in the second of		a * * *		
		×.			
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		•		* 5
			•		
· ·		- 174 - 174			
			, +) . pore-trage - 1		
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	g I promote yet		
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
			*	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
					\sim
<u> </u>					
		34 -			
		•			· ·
					·
÷.	* . *				
		*	•		
			40		
*		· «'ç			

- 4. A compound according to claim 3, in which R^4 and R^5 taken together represent a bond, the resulting 22,23 double bond having the trans configuration.
- 5 5. A compound according to claim 1, selected from the groups consisting of the 3'R and 3'S isomers of:

```
(1'<u>E</u>,3<u>R</u>,5<u>Z</u>,7<u>E</u>,20<u>R</u>)-9,10-seco-20-(3'-cyclopropyl-3'-hydroxyprop-l'-enyl)-3-hydroxypregna-5,7,10(19)-triene;
(1<u>S</u>,1'<u>E</u>,3R,5<u>Z</u>,7<u>E</u>,20R)-9,10-seco-20-(3'-cyclopropyl-3'-
```

-hydroxyprop-l'-enyl)-l,3-dihydroxypregna-5,7,10(19)-

-triene; (1<u>S</u>,1'<u>E</u>,3<u>R</u>,5<u>Z</u>,7<u>E</u>,20<u>R</u>)-9,10-seco-20-(3'-cyclopentyl-

-3'-hydroxyprop-1'-enyl)-1,3-dihydroxypregna-5,7,10(19)triene;

(1<u>S</u>,1'<u>E</u>,3<u>R</u>,5<u>Z</u>,7<u>E</u>,20<u>R</u>)-9,10-seco-20-(3'-cyclohexyl-3'-hydroxyprop-1'-enyl)-1,3-dihydroxypregna-5,7,10(19)-triene;

(1<u>S</u>,1'<u>E</u>,3<u>R</u>,5<u>Z</u>,7<u>E</u>,20<u>R</u>)-9,10-seco-20-(4',4'-dimethyl--3'-hydroxypent-1'-enyl)-1,3-dihydroxypregna-5,7,10(19)-

-triene; (1<u>S</u>,1'<u>E</u>,3<u>R</u>,5<u>Z</u>,7<u>E</u>,20<u>R</u>)-9,10-seco-20-(3'-phenyl-3'-

hydroxyprop-1'-eny1)-1,3-dihydroxypregna-5,7,10(19)-triene;

(1<u>S</u>,3<u>R</u>,5<u>Z</u>,7<u>E</u>,20<u>R</u>)-9,10-seco-(3'-cyclopropyl-3'-hydroxy--propyl)-1,3-dihydroxypregna-5,7,10(19)-triene;
(1<u>S</u>,1'<u>E</u>,3<u>R</u>,5<u>Z</u>,7<u>E</u>,20<u>R</u>)-9,10-seco-20-(3'-cyclopropyl-3'--hydroxybut-1'-enyl)-1,3-dihydroxypregna-5,7,10(19)-triene.

6. A method for producing a compound of claim 1, in which a compound of formula IV:

30

, · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
. A
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
-

in which R¹, R², R³, R⁴ and R⁵ are as defined above, [X] is X, as defined above, or a protected or masked derivative which.

15 can later be converted to X, Z' is an optionally protected hydroxy group, and Z is either H or an optionally protected hydroxy group, is subjected to a triplet-sensitized photo-isomerisation and, if necessary, deprotection of the hydroxy group(s), the sequence of these reactions being arbitrary.

20

7. A method for producing a compound of formula IV of claim 6, in which compound N

25

30

in which 2' and 2 are as defined above, is reacted with a compound of formula D

			y		
	and the state of t	**************************************	The second second	*	
		in the second se		4.	
-	*				
×		₹ 1			
		i 1 🌡 🛣 - 1 1 y r			
				. •	
a Sa	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
y :: -2-Ar					
	v^{\dagger}			i war i i i i i i i i i i i i i i i i i i i	
				. · `	

			4.		
en e			e e e e e e e e e e e e e e e e e e e	an language and a	* .
		*			,
N N	<i>p</i> .			W	
		÷	*	i	* *
	*				
; ;	₹.			* ***	
	₩	P.		e Jacobski	

25 -

$$\bigoplus_{\text{Ph}_3} \bigoplus_{\text{P}} \bigoplus_{\text{R}^2} [x]$$

optionally followed by a reduction of the 22,23-double bond, and conversion of the 24-oxo compound into the 24-hydroxy compound of formula IV by treatment with a reducing agent $(R^3 = hydrogen)$ or an organometallic reagent $(R^3 = alkyl)$.

- 8. A method for producing a compound of formula I of claim
 10 1, in which the corresponding pre-vitamin, optionally with
 one or more protected hydroxy groups, is subjected to
 thermal isomerization, if necessary followed by deprotection
 of the hydroxy group(s).
- 9. A compound of formula N of claim 7, which is (3R,5E,7E,20S)-9,10-seco-20-formyl-3-(tertbutyldimethylsilyloxy)pregna-5,7,10(19)-triene; or (1S,3R,5E,7E,20S)-9,10-seco-20-formyl-1,3-bis(tert-butyldimethylsilyloxy)pregna-5,7,10(19)-triene.

10. A pharmaceutical preparation, containing an effective amount of one or more of the compounds of formula I of claim 1, together with pharmaceutically acceptable, non-toxic carriers and/or auxiliary agents.

11. A pharmaceutical preparation according to claim 10, in topical form.

- 12. A pharmaceutical preparation according to claim 10, 30 in oral form.
 - 13. A method for the treatment of patients suffering from disorders characterized by abnormal cell-proliferation and/or cell-differentiation, in which a preparation according to claim 10 is administered to the patient in need of treatment.

٦	•		
47L - 54 -			4
*			
-			
		;	
*		e .	4 e e
-			
*			
		aN.	
野人を経			14-11 L
The state of the s		÷ .	,

14. A method according to claim 13, in which patients suffering from psoriasis are treated with a preparation according to claim 11.

	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1		104 8	4
		430		
N.Z.	©			
	× × × × × × × × × × × × × × × × × × ×		-	
		T in		
	· · · · · ·			
	3			
¥				
		7 - Y		
	*			8
		, <u>1</u>		
k				
				*
*				. *
) #1				X- Y
<i>i</i> .		ਰ . ਦ	in the second se	i see s
7				
Ť.				
	·		÷ √v *	•
ļ.				
	*	•		
À				- E ²
PATE .	January and the second secon			

INTERNATIONAL SEARCH REP RT

International Application No PCT/DK86/00081

According to International Patent Classification (IPC) or to both National Classification and IPC C 07 C 172/00	
C 07 C 172/00 II. FIELDS SEARCHED	
Classification System Classification Symbols	
Classification System Classification Symbols	
Classification System Classification Symbole	
IPC 260: 397.2; 424: 236; 514: 169-182, 863, 908	
260: 397.2; 424: 236; 514: 169-182, 863, 908	1
SE, NO, DK, FI classes as above III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT* Category*; Citation of Document, " with Indication, where appropriate, of the relevant passages " Relevant to Ciain X US, A, 4 391 802 (CHUGAI SEIGAKU) 5 July 1983 see column 2, lines 18-26 & JP, 57149224 X US, A, 4 442 093 (KUREHA KAGAKU KOGYO KABUSHIKI) 10 April 1984 see column 1, lines 8-18 & BE, 893193 JP, 57188520 JP, 58109422 JP, 58109421 JP, 58135812 JP, 58188816 JP, 58188519 JP, 581885519 JP, 58185520	
Category Citation of Document, " with Indication, where appropriate, of the relevant passages 12 Relevant to Citation of Document, " with Indication, where appropriate, of the relevant passages 12 Relevant to Citation of Document, " with Indication, where appropriate, of the relevant passages 12 Relevant to Citation	
Category*; Citation of Document, "I with Indication, where appropriate, of the relevant passages 12 Relevant to Claim X US, A, 4 391 802 (CHUGAI SEIGAKU) 5 July 1983 see column 2, lines 18-26 & JP, 57149224 X US, A, 4 442 093 (KUREHA KAGAKU KOGYO KABUSHIKI) 10 April 1984 see column 1, lines 8-18 & BE, 893193 JP, 57188520 JP, 58109422 JP, 58109421 JP, 58135812 JP, 58188519 JP, 58185520	
X US, A, 4 391 802 (CHUGAI SEIGAKU) 5 July 1983 see column 2, lines 18-26 & JP, 57149224 X US, A, 4 442 093 (KUREHA KAGAKU KOGYO KABUSHIKI) 10 April 1984 see column 1, lines 8-18 & BE, 893193 JP, 57188520 JP, 58109422 JP, 58109421 JP, 58135812 JP, 58188516 JP, 58185519 JP, 58185520	
5 July 1983 see column 2, lines 18-26 & JP, 57149224 X US, A, 4 442 093 (KUREHA KAGAKU KOGYO KABUSHIKI) 1-5,10,1 10 April 1984 see column 1, lines 8-18 & BE, 893193 JP, 57188520 JP, 58109422 JP, 58109421 JP, 58135812 JP, 58188816 JP, 58185519 JP, 58185520	No. 18
10 April 1984 see column 1, lines 8-18 & BE, 893193 JP, 57188520 JP, 58109422 JP, 58109421 JP, 58135812 JP, 58188816 JP, 58185519 JP, 58185520	2
V Potent Abstract of Japan Vol 8 No 52 (C-212) 1_5 10 1	2
abstract of JP 58-208223, publ 1983-12-03	1
X Patent Abstract of Japan, Vol 8, No 52 (C-213), abstract of JP 58-208224, publ 1983-12-03/	1
*Special categories of cited documents 10 "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure use exhibition or other means "P" document published prior to the international half of another means "P" document published prior to the international half of another means "P" document published prior to the international half of another means "Y" document published after the international fill or priority date and not in conflict with the application of two priority date and not in conflict with the application of two priority date and not in conflict with the application of two priority date and not in conflict with the application of two priority date and not in conflict with the application of the claimed invention. "X" document of particular relevance; the claimed inventive an inventive attep. "Y" document of particular relevance; the claimed inventive and priority and particular relevance; the claimed inventive an inventive and priority and particular relevance; the claimed inventive an inventive and priority and particular relevance; the claimed inventive an inventive and priority and particular relevance; the claimed inventive an inventive and priority and particular relevance; the claimed inventive an inventive an inventive and particular relevance; the claimed inventive an inventive and particular relevance; the claimed inventive an inventive an inventive and particular relevance; the claimed inventive an inventive an inventive an inventive and particular relevance; the claimed inventive an inventive an inventive an inventive and particular relevance; the claimed inventive an inventive an inventive an inventive and particular relevance; the claimed inventive an	tion but ying the invention tered to invention the the docu-n skilled
International Searching Authority Signature of Authorized Officer	
Swedish Patent Office Agneta Tannerfeldt	

		- 40
•		
•		
10		
й ,		
.		
e e e e e e e e e e e e e e e e e e e		
Se ¹ - L	No.	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		

				*		
		Y				.d .d .e
		•		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
				•		
i.	of a					
			λ.			
*						
<u>}</u>						
1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	(X)					
\$2 5						
*)- *		
8						
*						
ş.						
1.7.					w.	
*						···
No.						
* * \$0.0			•			
1. 1. 4.						
ਤੂੰ : :				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
Ç.V.	₹*√ ***	<i>₹</i>			, r	•
6	Ö					
·6			· ·			
			£			
		*				
		Marine Committee	\$ - 1. h	*	•	
i i	v :			**************************************		- - -
\$ T	ý.					4
Electronic Control				- Ten	$\dot{\lambda}_z$	in him

International Application No. PCT/DK86/00081

III. D CU)		
Category •	Citation of Document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to Claim No	
х	D J Cram and G S Hammond Organic Chemistry, 1959 Tosho printing, pages 375-376 "Wittig Reaction"	7	
Х	Dr O-A Neumüller, Römpps, Chemic-Lexikon "Ylide". 7e Auflage, Stuttgart	7 .	
Р	WO, A, 86/02527 (THE GENERAL HOSPITAL CORPORATION) 9 May 1986		
		A.	
	•		
	•		
	: i		
	· !		

		,
	• • • • • • • • • • • • • • • • • • •	
•		
	e e e e e e e e e e e e e e e e e e e	
•		
·		
•		
		ė
		٠,
# 1		
•		
		d
e de la companya de	and the second of the second o	- ×
		2